⑩特許出願公開

⑩ 公 開 特 許 公 報 (A) 昭63-264692

(3)Int_Cl.4

識別記号

庁内整理番号

43公開 昭和63年(1988)11月1日

C 09 K 11/00 H 05 B 33/14 F-7215-4H 8112-3K

審査請求 未請求 請求項の数 1 (全34頁)

②特 願 昭63-49450

②出 願 昭63(1988) 3月2日

優先権主張 - 1987年3月2日30米国(US) 3020480

321987年10月14日33米国(US)30108342

⑫発 明 者 チン・ワン・タン アメリカ合衆国ニユーヨーク州14625, ロチエスター市パ

ーク・レーン 176

⑫発 明 者 チン・シン・チェン アメリカ合衆国ニユーヨーク州14450, フェアーポート,

ウインドソング・トレイル 5

冠発 明 者 ラマニユイ・ゴスワミ アメリカ合衆国ニユーヨーク州14615, ロチエスター市フ

ラワー・シテイ・パーク 241

ク・カンパニー テート・ストリート 343

迎代 理 人 弁理士 湯浅 恭三 外4名

明細雪の浄雷(内容に変更なし)

明細 有

1. [発明の名称]

改良薄膜発光帯をもつ電場発光デバイス

- 2. 〔特許請求の範囲〕
- 1. 順次に、アノード、有機質ホール注入・輸送 帯、発光帯、およびカソードから成る電場発光デ バイスであつて、

上記発光帯が、ホールおよび電子の両方の注入を持続することができる有機質ホスト物質と、ホール・電子再結合に応答して光を放射することができる螢光物質と、から成る厚さが1μmより小さい薄膜によつて形成されることを特徴とする、電場発光デバイス。

- 3. 〔発明の詳細な説明〕
- (a) 本発明が利用される工業分野

本発明は有機質発光デバイスに関するものである。さらに特定的には、本発明はアノード電極とカソード電極との間に置いた有機層から電圧を電極間に適用するときに光を放射するデバイスに関するものである。

(b) 有機質電場発光デバイスは約20年にわたつて知られているが、それらの性能の限界は多くの望ましい応用に対する障壁を呈示してきた。以下は当業の従来の状態を解説するものである。米国特許3,172,862;3,173,050;3,382,394;3,530,325;3,359,445;3,621,321;3,772,556;3,995,299;3,710,160;4,356,429;および4,539,507;カワベらの「ドープされたアンスラセンにおける緑光領域の電場発光」、Japan Journal of Applied Physics,10

巻、527-528ページ、1971年;および ドレスナーの「アンスラセンにおける二重往入電 場発光」、RCA Review, 30巻、322-334ページ。

薄い (<1μm) 発光帯で以て有機質 E L デバイスを製作する技法の発見はよりひろがつた用途についての潜在能力を示した。光出力は電流と直接に比例し、電流は電極間の電場勾配(ボルト/cm)の関数である。より厚い有機層を用いるときには、

許容できる光出力水準、例えば周辺の室光の中で容易に検出されるのに十分な発光と調和する電場 勾配を達成するために、より高い電圧を用いねばならない。薄い発光帯をもつ有機質&Lデバイスの場合、許容できる発光は集積回路によつて便利に提供される電圧水準において達成できる。

薄膜有機質をLデバイスは見込みを提供してきたが、それらをよりひろく使用するには顕著な障害を残している。一つの重要な関心事は、薄い発光で発している。一つの重要な関心事は、薄い発光で表が成するための利用可能の有機物質は発光である。例えば、全多色デイスプレー(full multicolor display)の形成は個別有機質をLデバイスの少くとも一つの三つ組を必要とすることに容易に理解されるととであり、一つのデバイスはスペクトルの青、緑、および赤の各々について異なる発光を示すものである。その上、青または緑のような発光の原色相(primary hue)が利用可能である場合に、発光色相(hue of emission).をより精密に選択したいという欲望

れ、あるいは電極を隔てる層の絶縁破壊強度をこえる電場勾配(ボルト/cm)をつくり出す電圧水準が必要とされ、そのELデバイスの悲劇的破壊をもたらす。

(e) 発明の目的

本発明の目的は、より低い適用電圧においてかつ可能な波長のより広い範囲において光出力をつくり出すことができ、そして高い安定性水準を示すことができる電場発光デバイスを提供することであり、アノード、有機質ホール注入帯、発光帯、およびカソードから順次に成るものである。

(d) 発明の構成

この E L デバイスは、ホールおよび電子の注入 を持続し得る有機質ホスト物質とホール・電子再 結合に応答して光を放射することができる螢光物 質とから成る厚さが 1 μm より薄い薄膜によつて 電場発光帯が形成されるということを特徴として いる。

本発明による電場発光またはELデバイス100 は図1において模式的に描かれている。アード が生ずる。

薄膜有機質ELデパイスによる発光色相の問題 のほかに、デバイスの安定性が関心事として残つ ている。実際的応用の大部分は電圧入力あるいは 光出力の変動が長時間にわたつて限られていると とを必要とする。上述の米国特許 4.5 3 9.5 0 7 によつて用いられる芳香族三級アミン層は有機質 E L デバイスにおけるきわめて魅力的な初期光出 力をもたらしたが、これらの層を含む薄膜有機質 B L デパイスの限られた安定性が広範囲の用途に 対する障害として残つている。デバイスの劣化は 一定電圧を適用するときに得られる電流密度が次 第に低くなることをもたらす。低電流密度は低水 準の光出力をもたらすことになる。定電圧適用の 場合、実際的なELデバイスの使用は、光放射水 準が許容水準以下に落ちるときに終わる。光放射 水準を一定に保つために適用電圧を次第に上げる 場合には、ELデバイスにかゝる電場は相当して 上昇する。実際には、ELデバイス駆動回路機構 によつて便利には供給され得ない電圧が必要とさ

102はカソード104から有機質発光媒体106によつて隔てられている。アノードとカソードは外部電力源108へ導体110と112によつてそれぞれ接続されている。電力源は連続の直流または交流の電圧源であるととができ、あるいは間けつ流の電圧源であることができる。いかなる所望の切替回路機構も含めて便利な慣用的電力源はどれでも用いることができ、カソードに関してアノードに正方向にバイアスをかけることができる。アノードまたはカソードのどちらかを接地しておくことができる。

BLデバイスはアノードがカソードより高電位にあるときに順方向バイアスをかけたダイオードとして見ることができる。これらの条件のもとでは、アノードは、114において模式的に示される、ホール(正電荷キャリア)を発光媒体中へ注入し、一方、カソードは、116で模式的に示される電子を発光媒体中へ注入する。アノードに接する発光媒体の部分はホール輸送帯をこのようにして形成し、一方、カソードと接する発光媒体の

部分は電子輸送帯を形成する。注入されるホールと電子は各々、反対電荷電極の方へ移行する。これは有機質発光媒体内のホール・電子再結合をやれたらす。移行電子がその伝導電位から価電子ががであるときにエネルギーが光として放出される。従って、有機質がから受収をして、が出される。代替得造の選択に応じて、放出でである。代替得造の選択に応じて、放出がである。代替得造の選択に応じて、放出がなができる。代替の過し、からして、からは前にの組合せのいずれかを通し、あるいは前にの組合せのいずれかを通し、からとができる。

電極の逆パイアスは可動電荷移行の方向を逆転し、電荷注入を中断し、光放射を終らせる。有機 質 B L デパイスを操作する最も普通の様式は順方 向パイアス直流電力原を用い、そして、光放射を 関節するのに外部電流の中断または変調に頼るこ とである。

本発明の有機質BLデバイスにおいては、1 Am (10.000オングストローム)より小さい

透過性金属電極を形成する際の実際的釣合いは代表的には導電性被極が約50から250オングストロームの厚さの範囲にあるということである。 電極が光を透過するよう意図されない場合には、 製作において便利と思われる、より大きい厚さを どれてもまた使用できる。

図2に示す有機質BLデバイス200は本発明の一つの好ましい実施態様を描くものである。有機質BLデバイスの歴史的発展のゆえに、透明アノードを用いることが慣習的である。これは、酸性の比較的高い仕事関数の金属または金属酸化物の透明層を沈着させてアノード203を形成では、変明の絶縁性支持体201を提供するる有機で、方機物質の層205をアノードと直ぐ接するののは、ため、大変発光媒体はホール輸送帯として動くのはよって形成されるのが好ましい。示されるるとによって形成されるのが好ましい。一般物質の層205の配列において、上部表面に、接する有機質媒体の部分は電子輪送帶を構成し、

有機質発光媒体の合計の厚みを制限することによって電極間に比較的低い電圧を用いながら効率的光放射と両立し得る電流密度を保つことができる。 1 μm 以下の厚みにおいては、 2 0 ボルトの適用電圧は 2 × 1 0 ° ボルト/cmより大きい電場電位をもたらし、これは効率的な光放射と両立し得る。以下でより特定的に記録されるとおり、有機質発光媒体の好ましい厚さは 0.1 から 0.5 μm (1,0 0 0 から 5,0 0 0 オングストローム)の範囲にあつて適用電圧をさらに下げそして/あるいは電場電位を増すことを可能とし、デバイス組立

有機質発光媒体はきわめて海いので、二つの電 極のうちの一つを通して光を放射することが通常 好ましい。これは、有機質発光媒体上かあるいは 別の半透明または透明の支持体上のいずれかにおいて、電極を半透明または透明の被役として形成 させることによつて達成される。この被役の厚さ は光透過(または吸光度)と電気伝導(または抵 抗)とを釣合わせることによつて決定される。光

ての可能性の中に十分にあるものである。

電子輸送効率について選ばれる有機物質の層207で形成される。以下で述べるとおり、層205と207を形成する物質の好ましい選択を行なり場合、後者はまた発光が中でおこる帯域を形成する。カソード209は有機発光媒体の上層の上で沈着させるととによつて形成されるのが使利である。

図3に示す有機質をLデバイス300は本発明のもう一つの好ましい実施類様を描くものである。有機質をLデバイスの発展の歴史的パターンと対照的に、デバイス300からの光放射は光透過性(例えば、透明または実質上透明の)カソード309を通してである。デバイス300のアノードはデバイス200と同等に形成させることができ、それによつてアノードおよびカソードの両方を通して光放射を可能にするが、示されている好ましい形においては、デバイス300は、比較的高い仕事関数の金属質基板のような、アノード301を形成する不透明の電荷伝導性要素を使用している。ホールおよび電子の輸送層305および307はデバイス200の相当層205および

207と同等であり、これ以上の説明は必要ではない。デバイス200と300の間の顕著なちがいは、後者は有機質BLデバイスにおいて慣行的に含まれる不透明カソードの代りに導い光透過性(例えば、透明または実質上透明の)カソードを用いていることである。

BLデバイス200と300を一緒にしてながめると、本発明が正または負の分極性(polariiy)の不透明基板のいずれかの上でデバイスると
りつける選択の自由を提供することが明ら有機ないのの方とが明られてなるのである。としてバイス200だよび300の有機ないである。とは、おいて単一の有機なからに関係といるが、以下では多いには、ないの層の各々を多層にしるではでは、ないののの各々を多層によったなり得る。多なのでは、ないないのではないが、これらの層の各々を多層によったがある。とになり得る。のでは、ないないのでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないでは、ないないないでは、ないないでは、ないないでは、ないの発光を形成する。

光増白剤、特に上記引用の、ファン・スライクらの米国特許 4.5 3 9.5 0 7 によつて開示されるものである。有用である螢光増白剤は構造式(|) および(|) を満たすものを含み、

$$\begin{array}{c}
D^{4} \\
\downarrow \\
D^{4}
\end{array}$$

$$-Y -$$

式中、 D¹、 D²、 D³、 および D⁴ は独立に水索; 炭 素原子数が 1 個から 1 0 個の飽和脂肪族、 例えば、 プロピル、 1 - プチル、 ヘプチル、 など; 炭素原 子数が 6 個から 1 0 個の炭素原子数の アリール、 例えば、 フェニルおよびナフチル; あるいは クロロ、 フルオロ、 などのようなハロゲン; であるか、 あるいは、 D¹ と D²、 あるいは D³ と D⁴、 は一緒 にいるときに、 メチル、 エチル、 プロピルなどの ような 1 個から 1 0 個の炭素原子の少くとも一つ 本発明の実際においては、発光帯はどの場合においてもホールおよび電子の注入を持続し得る有機質ホスト物質と、ホール・電子再結合に応答して光を放射し得る盤光物質と、から成る薄膜(ここでは厚さが1μmより小さいことを意味するように用いられる)によつて形成される。発光帯は、その有機発光媒体全体が1μmより小さく、好ましくは1000オングストロームの範囲、最適には100から1000オングストロームの範囲の厚さで維持されることが好ましい。

ホスト物質は有機質 B L デバイスの薄膜発光帯 の活性成分として従来用いられる物質のどれから でも便利に形成させることができる。薄膜の形成 に使用するのに適するホスト物質の中にはジアリールブタジェンおよびスチルベンであり、それら は上記引用の、タングの米国特許 4,3 5 6,4 2 9 によつて開示されているようなものである。

便用できるさらに他の薄膜形成ホスト物質は登

つの飽和脂肪族を任意的に担持する縮合芳香族環 を完成させるのに必要である原子から成る

D* はメチル、エチル、 n - エイコシルなどのような1個から20個の炭素原子の飽和脂肪族: 6個から10個の炭素原子のアリール、例えば、フェニルおよびナフチル:カルボキシル:水素:シアノ:あるいは、ハロゲン例えばクロロ、フロオロなど:であり、ただし、式側において D*、 D* および D* の少くとも二つが3個から10個の炭素原子の飽和脂肪族、例えば、ブロピル、プチル、ヘプチルなどであり、

 $Z = (D^{\bullet}) - (D^{\bullet}) - (D^{\bullet}) = (D^{\bullet}) - (D^{\bullet}) = (D^{\bullet}) + (D^{\bullet}) = (D^{\bullet}) + (D^{\bullet}) = (D^{\bullet}) + (D^{\bullet}) = (D^{\bullet}) = (D^{\bullet}) + (D^{\bullet}) = (D^{\bullet}) =$

YIL

$$-D^{\dagger} + CH = CH + \frac{1}{n}D^{\dagger} - \left[-\frac{1}{n} \right]_{m}$$

-CH-CH-、+CH-CH $+_mD^1+CH-CH$ $+_n$ 、あるいは $-\stackrel{Z'}{\swarrow}Z''$ であり、これらの式において、

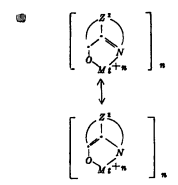
nは0から4の整数であり、

nは 6 個から 1 0 個の炭素原子のアリーレン、 例えばフエニルおよびナフチレンであり、

D⁶ は水業;個から10個の炭素原子の脂肪族 飽和酸換基、例えばアルギル懺換基;6個から 10個の炭素原子のアリール、例えばフエニルま たはナフチル:あるいは、クロロまたはフルオロ のようなハロ貸換基;であり、

D¹ はフエニルまたはナフチルのような 6 個か ら10 個の炭素原子のアリーレンであり、

21と3"は独立にNまたはCHである。
ここで用いるとき、「脂肪族」とは僅換脂肪族
びに非僅換脂肪族を含む。 健換脂肪族の場合の健
換基は1個から5個の炭素原子のアルキル、例え
ばメチル、エチル、プロピルなど;6個から10個の炭素原子のアリール、例えば、フエニルおよ
びナフチル;クロロ、フルオロなどのようなハロゲン;ニトロ;および、1個から5個の炭素原子
をものアルコキシ、例えば、メトキシ、エトキシ、プロポキシなど;を含む。



前記から、金属が1価、2価、または3価の金 属であることは明らかである。金属は例えば、リ チウム、ナトリウムまたはカリウムのようなアル カリ金属;マグネシウムまたはカルシウムのよう なアルカリ土類金属;あるいは備末またはアルミ ニウムのような土類金属であることができる。一 般的には、有用キレート用金属であることが知ら れているすべての1価、2価または3価の金属を 用いることができる。

2 は少くとも 2 側の縮合芳香族環を含む複素 環を完成し、その中の一つにおいてアゾール環ま たはアジン壌がある。脂肪族環および芳香族環の 有用であることが期待されるさらに他の蛍光増白剤は Chemistry of Synthetic Dyes, 1971, 618-637ページおよび640ページにおいて列挙されている。容易に薄膜を形成することがないものを1個または両端環へ脂肪族成分を結合させることによつて薄膜形成性にすることができる。

本発明の有機質 B L デバイスの発光帯を形成するための特に好ましいホスト物質は金属キレート化オキシノイド化合物であり、オキシン(これはまた普通には 8 - キノリノールあるいは 8 - ヒドロキシキノリンとよぶ)のキレートを含む。 そのような化合物は両方の高水準性能を示し、薄膜の形で容易に製作される。期待されるオキシノイド化合物の代表例は構造式皿を満たすものであり、式中、M E は金属を表わし、

*は1から3の整数であり、

2² は各の存在個所で独立に、少くとも2個の 縮合芳香族段をもつ核を完了する原子を表わす。

両方を含む追加の環を、必要ならば、この二つの必要環と一緒に縮合させることができる。機能上の改善もなく分子の嵩が付加されることを避けるために、環原子の数は18個またはそれ以下に保たれるのが好ましい。

薄膜を形成させるために使用可能である有用ホスト物質の例としては次のものがある:

4 , 4'- ピス[5 , 7 - ジ(t -ペンチル・2・ペンズオキサゾリ

2,5-ピス[5,7-ジ(:-ペンチル・2 - ベンズオキサゾリ

2,2'-(1,4-フェニレンジ ピニレン) ビスペンゾチアゾール

4 , 4'-(2 , 2'-ビスチアゾリ

2.5-ビス(5-(α,α-ジ メチルペンジル) - 2 - ペンズォ

2,5-ピス〔5,7-ジ(:-

ペンテル) - 2 - ペンズオキサゾ リル〕-3,4-ジフエニルチオ

キサゾリル〕チォフエン

ル]-スチルペン

ル] - チオフエン

H M - 6	アルミニウムトリス (5 - メチル オキシン)	HM-14	4 , 4'- ピス[; ペンチル - 2
	•		- -
	〔別名、トリス(5-メチル-8		ル] - スチルペン
	- キノリノール)アルミニウム〕		
		HM - 15	2,5-ピス[5
HM-7	リチウムオキシン		ペンチル・2-~
	〔別名、8-キノリノールリチウ		ル〕 - チオフエシ
	۵)		
		HM - 16	2,2'-(1,4
HM-8	ガリウムトリオキシン		ピニレン)ピス~
	〔別名、トリス(5-クロロ-8-		
	キノリノール)ガリウム〕	HM-17	4 , 4'- (2 , 2
			ル)ヒフエニル
HM-9	カルシウムピス(5-クロロオキ		•
	シン)	HM - 18	2.5-ピス(5
	〔別名、ピス(5-クロロ-8-		メチルベンジル)
	キノリノール)カルシウム〕		キサゾリル〕チォ
HM - 10	ポリ〔亜鉛(11) - ビス(8 - ヒドロ	HM - 19	2,5-ピス(5
	キシ・5・キノリニル)メタン]		ペンチル) - 2 -
			,

1,4-ジフエニルプタジエン HM - 12HM - 20トランス-スチルベン

> 上記列挙のホスト物質はすべてホールおよび電 子の注入に応答して光を放射することが知られて いる。ホスト物質と一緒にホール・進子再結合に

フェン

応答して光を放射し得る螢光物質の少量を混合す ることにより、その発光帯から放射される光の色 相を変性することができる。理論上は、ホール・ 電子再結合に対して正確に同じ親和度をもつホス ト物質および螢光物質を混合用に見出し得るとす れば、各物質は発光帯中のホールおよび電子の注 入時に光を放射するはずである。放射光の感知で きる色相は両放射の肉眼的模算である。

HM-11 ジリチウムエピンドリジオン

プタジエン

HM - 13

1 , 1 , 4 , 4 - テトラフエニル

ホスト物質と螢光物質とのその種の釣合いを取 らせることはきわめて制約があるので、光放射に 対して好都合な姿を与えるよう後光物質を選択す ることが好ましい。光放射についての好ましい姿 を与えるほんの小割合の螢光物質が存在するとき には、ボスト物質について代表的であるピーク強 度波長の発光は、蛍光物質に帰せられる新しいピ 一ク強度破長の発光に好都合であるように全く除 くことができる。この効果を達成するのに十分な 螢光物質の最小割合はホスト物質および螢光物質 の特定的選択によつて変動するが、いかなる場合 でも、ホスト物質のモル数を基準にして約10モ

ル多以上の僚光物質を用いる必要はなく、螢光物 質の1モル多以上を用いることはほとんど必要で ない。一方、螢光物質が存在しない場合に光を放 射することができるホスト物質のどれについても、 存在する螢光物質をきわめて少量、代表的にはホ スト物質を基準に約10~3 モル多以下へ制限する ことは、ホスト物質の特徴的波長における発光の 保持を可能にすることになる。このように、光放 射にとつて好ましい姿を与えることができる螢光 物質の劇合を選ぶことによつて、発光波長の完全 なずれあるいは部分的なずれを奥現させることが できる。このことは本発明のELデバイスのスペ クトル発光が選択されかつ使用する応用に適する よう約合わされることを可能にする。

光放射に好都合な姿を与えることができる螢光 物質の選択は螢光物質の性質をホスト物質の性質 と関係づけることを意味する。ホスト物質は住入 されるホールと電子のための捕集体として見るこ とができ、後光物質は光放射のための分子部位を 提供する。ホスト物質中に存在するときに光放射

の色相を変性することができる螢光物質を選択するための一つの重要な関係は、その二つの物質の選元電位の比較である。光放射の波長をずらすことが示されている螢光物質はホスト物質よりも小さい負の選元電位を示した。選元電位は、エレクトロン・ボルトで測定されるが、文献中でよる。望まれるのは、絶対値ではなく最元電位の比較であるのは、絶対値ではなく優元電位の比較であるので、登光物質とホスト物質の還元電位の応が同じように測定されるかぎり、使用できることが明らかである。好ましい酸化還元電位側定の技法はアクスのPhotographic Sensitivity(アカデミック・プレス、1973年、15章)によつて報告されている。

ホスト物質中に存在するときに光放射の色相を 変えることができる螢光物質を選ぶための第二の 重要な関係は、この二つの物質のパンドギャップ 電位の比較である。分子のパンドギャップ電位は その基底状態とはじめの一重項状態とを分離する

のスペクトル的結合が得られるときにおこること が観察された。スペクトル的結合とはホスト物質 単独について特徴的である発光の波長とホスト物 質の非存在下における螢光物質の光吸収の波長と の間に重なりが存在することを意味する。最適の スペクトル的結合は、ホスト物質単独の最大発光 が優光物質単独の最大吸収と±25 nm 以内で合 致するときにおこる。実際において、利点のある スペクトル的結合は、ピークの幅とそれらの短波 長側および長波長側の傾斜とに応じて、ピーク発 光波長と吸収波長とが100 nm までまたはそれ をこえる程度までだけ異なつている場合におこり 得る。ホスト物質および螢光物質の間で最適以下 のスペクトル的結合が期待される場合には、螢光 物質の短波長側偏移よりも長波長側偏移の方がよ り効果的結果をもたらす。

前記の論議は、ホールおよび電子の注入に応答 して目ら光を放射することが知られているホスト 物質に普及することによつてなされてきたが、事 実、ホスト物質目体による光放射は、後光物質に エレクトロンボルト(eV)としての電位差として 取られる。パンドギャップ電位とそれらの測定法 は文献中に広く報告されている。ここで報告され るパンドギャップ電位は、吸収ピークに対して長 皮長側へ偏移しており吸収とピークの大きさのの大きさのものである吸収放長においてある。望ま れるのはそれらの絶対値でなくパンドギャップ電 位の比較であるので、後光物質とホスト物質と かどぞされているいかなるパンドギャップがともに同様に測定されるかぎり、 許容されているいかなるパンドギャップ測定技法 でも使用できる。一つの例証的測定技法はF.グートマンおよび L.E.リオンズによる Organic Semiconductor (ワイリー、1967年、5章) によつて開示されている。

優光物質が存在しない状態で自ら光を放射することができるホスト物質が選ばれる場合には、ホスト物質単独の特徴的な発光の波長における光放射の抑制、と後光物質について特徴的である波長における発光の増進は、ホスト物質と後光物質と

よる光放射が上記記述の各種の関係のどれか一つまたは組合せに好都合である場合に、完全にを除ってきる。光放射の役割を螢光物質へ転線することができる。光放射の選択のさらにより広いの選択のさらにより広が埋解される。例えば、光を可能にすることが理解される。例えば、光をありまする。それが放射する被長の光につついて、路が吸光係数を示して内部的吸収を避ければ、びいかとである。本発明はホールかよのは、ないりことである。本発明はホールかよりによいりに光を放射することができないホスト物質の使用を可能とする。

有用である優光物質はホスト物質と混合することができかつ本発明のBLデバイスの発光帯を形成する上述の厚み範囲を満たす薄膜として製作され得る物質である。結晶性ホスト物質は薄膜形成に適合しないが、ホスト物質中に存在する螢光物質の限定された量は単独では薄膜形成をなし得ない螢光物質の使用を可能にする。好ましい螢光物質はホスト物質と一緒に共通相を形成する物質で

ある。 螢光染料は好ましい複類の螢光物質を構成 するが、それは、染料がホスト物質中での分子水 準分布に合致するからである。 ホスト物質中で登 光染料を分散させるための便利な技法はどれでも 行ない得るけれども、好ましい螢光染料はホスト 物質と一緒に蒸着させることができる染料である。 前記で記述のその他の規準が満たされると仮定す ると、螢光レーザー染料が本発明の有機質ELデ バイスで使用するための特に有用な螢光物質であ ることが認識されている。

螢光染料の一つの好ましい種類は螢光クマリン 染料である。特に好ましい螢光クマリン染料の中 には式™を満たすものがあり、

$$\begin{array}{c}
R^{2} \\
R^{3} \\
R^{4}
\end{array}$$

式中、

R¹ は水素、カルボキシ、アルカノイル、アル コキシカルボニル、シアノ、アリール、および復

が隣接世換基と一緒に縮合環を完成するとき、その環は好ましくは五員環または六員環である。例えば、 R * は窒素原子が 1 個の隣接世換基(R * または R *) と単一環を形成するときにはピラン環の形をとり、窒素原子が両隣接置換基 R * および R * と一緒に環を形成するときにはジロリジン環(クマリンの縮合ペンゾ環を含む) の形をとることができる。

以下はレーザー染料として有用であることが知 ちれる例証的螢光クマリン染料である。

素環芳香族の基から成る群から選ばれ、

R² は水岩、アルキル、ハロアルキル、カルボ オキシ、アルカノイル、およびアルコキシカルボ ニルから成る群から選ばれ、

R* は水素とアルキルから成る群から選ばれ、 R* はアミノ基であり、

そして、R は水紫であり、

あるいは、 R^1 と R^2 とは一緒になつて縮合炭素 環を形成し、そして/または

R* を形成するアミノ蒸は R* および R* の少 くとも一つと一緒に稲合環を完成する。

各々の場合におけるアルキル成分は1個から5個、好ましくは1個から3個の炭素を含む。アリール成分は好ましくはフエニル基である。縮合炭素環状環は好ましくは五負環、六負環または七負環である。複素環式芳香族基は炭素原子と、酸素、硫黄かよび窒素から成る群から選ばれる1個または2個の複素原子と、を含む五負環または六負環の複素環を含む。アミノ基は一級、二級、または三級のアミノ基であることができる。アミノ窒素

- FD-6 7-アミノ-3-フエニルクマリン
- FD-7 3-(2'-N-メチルペンズイミダ ゾリル)-7-N,N-エチルアミ ノクマリン
- FD-8 7-ジエチルアミノ-4-トリフル オロメチルクマリン
- FD-9 2,3,5,6-1 H,4 H-テト ラヒドロー8-メチルキノラジノ [9,9a,1-gh]クマリン
- FD-10 シクロペンタ [e]ジュロリジノ [9, 10-3]-11H-ピラン11-オン
- FD-11 7-アミノ-4-メチルクマリン
- FD-12 7 ジメチルアミノシクロペンタ (e) クマリン
- FD-13 7-アミノ・4-トリフルオロメチルクマリン
- FD-14 7 ジメチルアミノ 4 トリフル オロメチルクマリン
- FD-15 1, 2, 4, 5, 3H, 6H, 10

H - テトラヒドロ - 8 - トリフルオローメチル[1]ペンゾピラノ[9,9a,1-gh]-キノリジン・10-オン

FD-16 4-メチル-7-(スルホメチルア ミノ)クマリン・ナトリウム塩

FD-17 7 - エチルアミノ - 6 - メチル - 4 - トリフルオロメチルクマリン

FD-18 7 - ジメチルアミノ - 4 - メチルク マリン

FD-19 1,2,4,5,3H,6H,10 H-テトラヒドローカルペトキシ [1] - ベンゾピラノ[9,9a,1 - gh] - キノリジノ - 10-オン

FD-20 9-アセチル-1,2,4,5,3 H,6H,10H-テトラヒドロ-(1)ベンゾピラノ(9,9a,1gh)キノリジノ-10-オン

FD-21 9-シアノ-1,2,4,5,3H, 6H,10H-テトラヒドロ[1]ペ ンゾピラノ[9,9a,1-gk]-キノリジノ-10-オン

であり、

$$\begin{pmatrix} V \end{pmatrix} \qquad \qquad \begin{pmatrix} NC & CN \\ & & \\ & & \\ & & \\ R^{7} - \begin{pmatrix} & & \\ & & \\ & & \\ & & \end{pmatrix} - R^{6}$$

式中、Xは酸素または硫黄を表わし、

R[®] は2 - (4 - アミノスチリル)基を表わし、 R[®] は第二のR[®] 基、アルキル基、あるいはア リール基を表わす。

おは最も便利には酸素または硫黄を表わすけれ とも、より高い原子番号のカルコゲンは長後を長れるではあるが類似の応答を与えるはずであることが認められる。アミノ基は一般、二級、または三級のアミノ基であることができる。一つの担かの相に少くとも一つの追加の稲合環を形成することができる。例えば、スチリルフェール環と一緒にかくてジュロリジン環を形成することができ、あるいはアミノ基はステリルフェール環と一緒に縮合した五段環または六段環 FD-22 9 - (<u>i</u> - プトキシカルボニル) - 1,2,4,5,3 H,6 H,10 H - テトラヒドロ [1] ペンゾピラノ [9,9 a,1 - gh] - キノリジノ - 10 - オン

FD-23 4 - メチルピペリジノ[3,2-g] クマリン

FD-24 4-トリフルオロメチルピペリジノ [3,2-a]クマリン

FD-25 9-カルボキシ-1,2,4,5,3 H,6 H,10 H-テトラヒドロ
(1)ペンゾピラノ(9,9 a,1-gk)-キノリジノ-10-オン

FD-26 N-エチル-4-トリフルオロメチ ルピペリジノ-[3,2-g]クマ リン

後光染料のもう一つの好ましい種類は後光性の
4 - ジシアノメチレン - 4 H - ピランおよび4 ジシアノメチレン - 4 H - チオピランであり、以後は螢光性ジシアノメチレンピラン染料および螢光性ジシアノメチレンテオピラン染料とよぶ。この種類の好ましい螢光染料は式(V)を満たすもの

を形成することができる。 R を形成するアルキル基は代表的には 1 個から 6 個、好ましくは 1 個から 3 個の炭素原子を含む。 R を形成するアリール基は好ましくはフェールである。 R を と R での両者が 2 - (4 - アミノスチリル)基を形成するときには、それらの基は同じであることができ、あるいはちがつていることができるが、しかし対称性化合物がより便利に合成される。

以下は例証的な優光性ジシアノメチレンピラン 染料と螢光性ジシアノメチレンチオピラン染料で ある:

FD-27 4-(ジシアノメチレン)-2-メ チル-6-(<u>p</u>-ジメチル-アミノ スチリル)-4H-ピラン

FD-28 4-(ジシアノメチレン)-2-メ チル-6-[2-(9-ジュロリジ ル)エテニル]-4H-ピラン

FD-29 4-(ジシアノメチレン)-2-フェニル-6-[2-(9-ジュロリジル)エテニル]-4H-ピラン

FD-30 4 - (997745722) - 2, 6

- [2 - (9 - ジュロリジル) - エテニル] - 4 H - ピラン

FD-31 4-(ジシアノメチレン)-2-メ チル-6-[2-(9-ジュロリジ ル)エテニル]-4H-チオピラン

有用な螢光染料はまた既知のポリメチン染料の中から選ぶことができ、それは、シアニン、メロシアニン、複合シアニン・メロシアニン(すなわち、三核、四核および多核のシアニンおよびメロシアニン)、オキソノール、ヘミオキソノール、スチリル、モノスチリル、およびストレプトシアニンを含む。

シアニン染料は、メチン結合によつて結合されて、アゾリウム核またはアジニウム核のような 2 個の塩基性の複素環状核を含み、例えば、ピリジニウム、キノリニウム、インキノリニウム、オキサゾリウム、チアゾリウム、ピロリリウム、インドリウム、3 H - インドリウム、イミダゾリウム、オキサジアゾリウム、チアジアゾリウム、ペ

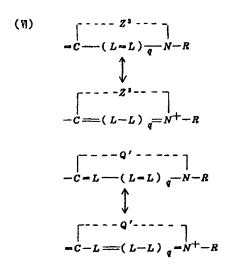
類(例えば、チアゾロ〔4.5 - 5〕キノリン)、 フェナンスロチアゾール、アセナフトチアゾール、 チアジオキサゾール、セレナゾリン、セレナゾー ル、ペンゾセレナゾール、ナフトセレナゾール類 (例えば、ナフト-〔1,2-4]セレナゾール)、 ベンゾテルラゾール、ナフトテルラゾール類(例 えば、ナフト〔1,2-4〕テルラゾール)、イ ミダゾリン、イミダゾール、ペンズイミダゾール、 ナフトイミダゾール類(例えば、ナフト〔2,3 - 4]イミダゾール)、2-または4-ピリジン、 2-または4-キノリン、1-または3-イソキ ノリン、ペンゾキノリン、3 H - インドール、1 H-または3H-ペンゾインドール、およびピラ ゾール、のようなものであり;上記の核はその環 の上で広範な種類の置換基の一つまたは一つ以上 によつて世換されていてもよく、それらの世換基 は、ヒドロキシ、ハロゲン類(例えば、フルオロ、 クロロ、プロモおよびヨード)、アルキル基また は懺換アルキル基(例えび、メチル、エチル、プ ロピル、イソプロピル、プチル、オクチル、ドデ

ンズオキサゾリウム、ペンゾチアゾリウム、ペン ゾセレナゾリウム、ペンゾテルラゾリウム、ペン ズイミダゾリウム、3 H - または1 H - ペンゾイ ンドリウム、ナフトオキサゾリウム、ナフトチア ゾリウム、ナフトセレナゾリウム、ナフトテルラ ゾリウム、カルパゾリウム、ピロロピリジニウム、 フエナンスロチアゾリウム、およびアセナフトチ アゾリウムの四級塩から誘導されるものである。

塩基性複素環状核の代表的なものは式 Ⅵ と Ⅵ を 満足するものである。式中において、

2 は塩基性複素段式窒素化合物から誘導される環状核を完成するのに必要とされる要素を表わし、それらの化合物は、オキサゾリン、オキサゾール、ペンズオキサゾール、ナフトオキサゾール、カフト [2,3-d]オキサゾール、およびナフト [1,2-d]オキサゾール)、オキサジアゾール、チアゾリン、チアゾール、ペンゾチアゾール、ナフトチアゾール類(例えば、ナフト[2,1-d]チアゾール)、チアゾロキノリン

シル、オクタデシル、2 - ヒドロキシエチル、3 - スルフオプロピル、カルボキシメチル、2 - シ アノエチル、およびトリフルオロメチル)、アリ ール基または置換アリール基(例えば、フエニル、 1 - ナフチル、 2 - ナフチル、 4 - スルフオフエニル、3-カルボキシフエニル、および4-ヒフ エニリル)、アルアルキル基(例えば、ペンジル とフエネチル)、アルコキシ基(例えば、メトキ シ、エトキシおよびイソプロポキシ)、アリール オキシ墓 (例えば、フエノキシと1 - ナフトキシ)、 アルキルチオ茲(例えば、メチルチオおよびエチ ルチオ)、アリールチオ基(例えば、フエニルチ オ、p-トリルチオ、およびナフチルチオ)、メ チレンジオキシ、シアノ、2-チエニル、スチリ ル、アミノまたは膛換アミノ基(例えば、アニリ ノ、ジメテルアミノ、ジエチルアミノ、およびモ ルホリノ)、アシル基(例えば、ホルミル、アセ チル、ペンゾイル、およびペンゼンスルホニル)、 のようなものであり、



Q / は、ピロール、インドール、カルパゾール、ベンズインドール、ピラゾール、インダゾール、およびピロロピリジンのような塩基性復素環状窒素化合物から誘導される環状核を完成するのに必要とされる要素であり、

Rは、置換基(例えば、カルポキシ、ヒドロキシ、スルホ、アルコキシ、スルフアト、チオスルフアト、ホスホノ、クロロ、およびプロモの置換基)をもつかあるいはもたない、アルキル基、ア

染料(2個の塩基性複素環状核を連結する5個のメチン基を含むシアン染料)はカルボシアニン染料(2個の塩基性複素環状核を連結する3個のメチ(2個の塩基性複素環状核を連結する3個の長を連結する3個の長を連結する。3個を含むシアニン染料)は単純シアニン染料をであるが、しかした変換をであるが、しかした変換を変換をである。。

登光染料として使用するための好ましいポリメチン染料、特にシアニン染料はいわゆる不動化染料 (rigidised dye)である。これらの染料は一つの核がもう一つの核に関して動くことを制約するよう構成される。これは励起状態エネルギーの無放射性動的放散 (radiationless,kinetic dissipation)を回避する。染料構造を不動化

リール基、アルケニル基、あるいはアルアルキル 基、を表わし、

しはその各々の場合において独立に、置換または非置換メチン基、例えば、一CR⁴= 基を扱わすように選ばれ、ここに、R⁴ はメチン基が置換されていないときには水素を表わし、そして、メチン基が置換されているときには1個から4個の炭素原子のアルキルかあるいはフェニルを表わすのが最も普通であり、

そして、4は0または1である。

シアニン染料は奇数個のメチン基を含むメチン連結によつて接合される式り中で示すタイプの2個の複素環状核を含むことができ、あるいは偶数個のメチン基を含むメチン連結によつて接合される式りと100名々に従う複素環状核を含むことができ、この場合、それらのメチン基は上述のとおり、一CR3=の形をとることができる。一般的にはポリメチン染料中でもして特定的にはシアン染料中で核を連結するメチン基の数が多いほど、染料の吸収放長が長い。例えば、ジカルボシアニン

(rigidise)する一つの試みは、別の架橋基を租入れて、染料の端末核を接合するメチン鎖連結のほかに別の連結を提供することである。架橋ポリメチン染料はブルーカーらの米国特許 2,4 7 8,3 6 7、ブルーカーの米国特許 2,4 7 9,1 5 2、ギルバートの米国特許 4.4 9 0,4 6 3、および、トレッドウエルらの Picosecond Time Resolved Fluorescence Lifetimes of the Polymethine and Related Dyes 、Chemical Physics, 4 3 巻(1979年)、307-316ページ、によつて解説されている。

ポリメチン染料核を接合するメチン類は、染料の端末塩蒸性核を接合する環状核の部分としてメチン類を含めることによつて不動化させることができる。一般的にはポリメチン染料、特定的にはシアニン染料を不動化することおよび吸収最大を長波長側へ移行させることの両方のための技法の一つは、メチン連結の中にオキソ炭素架橋性核を含めることである。オキソ炭素架橋性核は式慣によつて示される形のどれかをとることができ、こ

こに、*は0、1または2の整数である。

メロシアニン染料は上述のシアニン染料型の塩 基性複業環状核の一つを、上述のとおりでしかも ゼロ、2個あるいはさらに多い偶数個のメチン基 を含むメチン連結を通して酸性ケトメチレン核へ 連結する。核間の連結中でメチン基を含まないメ チン基ゼロの染料は一つの共鳴形において核間で 二重結合連結を示し、もう一つの共鳴形において 一重結合連結を示す。どちらの共鳴形においても、 核中の連結部位は各の核の一部を形成するメチン

その他の環状酸性核は、2.4-オキサゾリジノ ン (例えば、3-メチル-2,4-オキサゾリジ ンジオン)、2,4-チアゾリジンジオン(例え は、3-メチル-2,4-チアゾリジンジオン)、 2-チォー2,4-オキサゾリジンシオン(例え は、3-フエニル-2-チオ-2,4-オキサゾ リジンジオン)、ローダニン例えば3~エチルロ ーダニン、3-フエニルローダニン、3-(3-ジェチルアミノプロピル)ローダニンおよび3-カルポキシメチルローダニン、ヒダントイン(例 えば、1、3・ジエチルヒダントイン(例えば、 1-エチル-3-フエニル-2-チオヒダントイ ン、3-ヘプチル・1-フエニル・2・チオヒダ ントイン、およびアリールスルフオニル・2 - チ オヒダントイン)、2-ピラゾリン-5-オン例 えば3-メチル-1-フエニル-2-ピラゾリン - 5 - オン、3 - メチル - 1 - (4 - カルポキシ プチル) - 2 - ピラゾリン - 5 - オンおよび3 -メチル-2-(4-スルフオフエニル)-2-ピ ラゾリン - 5 - オン、2 - イソオキサゾリン - 5

基によつて形成される。ゼロ・メチンのポリメチン染料は黄色染料である。

代表的叡性核は式具を満たすものであり、

$$= \bigvee_{0}^{G_1} -G_1$$

この場合、

G! はアルキル基または脱換アルキル基、アリール基または遺換アリール基、アルアルキル基、アルコキシ基、アリールオキシ基、ヒドロキシ基、アミノ基、あるいは、遺換アミノ基を表わし、ここで、代表的複換基は式りと質とに関して記録した各種の形をとることができ;

 G^2 は G^1 について列挙した茲のどれか一つを 扱わし、その上、シアノ基、アルキルまたはアリ $- ルスルフォニル基、あるいは <math>-C-G^1$ によつ

て表現される基を表わすことができ、あるいは、 G² は G¹ と一緒にとるとき、次のような環状酸 性核を完成するのに必要とされる要素を表わし、

ーオン (例えば、3-フェニル-2-イソオギサ ゾリン-5-オン)、3.5-ピラゾリジンジオ ン (例えば、1,2-ジエチル-3,5-ピラゾ リジンジオンと1,2-ジフエニル-3,5-ピ ラゾリジンジオン)、1,3-インダンジオン、 1,3-ジオギサン-4,6-ジオン、1,3-シクロヘギサンジオン、パーピチュリン酸(例えば、1-エチルパーピチュリン酸と1,3-ジエチルー ピチュリン酸(例えば、1,3-ジエチル-2-チルパーピチュリン酸と1,3-ジエチルー ピチュリン酸(例えば、1,3-ジエチル-2-チオパーピチュリン酸と1,3-ピス(2-メト キシエチル)-2-チオパーピチュリン酸)、か ら誘導されるよりなものである。

有用なへミシアニン染料は上述のメロシアニン 染料と本質上類似であり、式取のケトメチレン基 の代りに式 X で次に示す基を健換えることにちが いがあるだけであり、

$$-N = G^{3}$$

ここに、

有用なへミオキソノール染料は式 I において示されるとおりのケトメチレン核と、1 個または 1 個より多くの奇数のメチン基を含む前述のとおりのメチン連結によつて接合される式 X の中で示されるとおりの核とを示す。

有用なメロステリル染料は式 L において示されるとおりのケトメテレン核と、1個または1個より多くの奇数のメチン基を含む前述のとおりのメ

望のとおりに変えて染料の物理的性質、特に疎水性および親水性を調製して、用いられる特定の皮膜形成成分に通合させることができる。染料の脂肪族成分としてより多くの炭素原子(例えば、約6個から20個の炭素原子)をもつ炭化水することができ、一方、より少ない数の炭素原子(例をはより、変素を含むの炭素を含むの炭素のには6個から10個の炭素原子を含む。

以下のものはより短かい (< 5 5 0 mm) 放長に おいて最大光吸収を行なうことができるポリメチン染料の模範例である: チン連結によつて接合される式 N において示されるとおりの核、とを示し、

この式において、

G*とG*は前記定義のとおりである。

前述の波長のより長いシアニン、メロシアニン、ヘミオキソノール、およびメロスチリルの染料は、有用なより波長ポリメチン染料のより簡単な構造についての例証であるつもりである。 置換基が核とメチン連結とを接合して追加的場合を形成することが一般的に認められている。その上、それらの染料は3個または3個より多くの核を含むことができる。例えば、メロシアニン染料をメチン連結においてシアニン染料をメチン連結においてシアニン染料をメチン連結においてシアニン染料を水チン連結においてシアニン染料を形成させることができる。さらに、染料発色団の一部を形成していない各種の単換基は希

x-

-747-

							特開昭63	3-264692	(14)
		R	<u>x-</u>		FD-43	/* \		ور دور	
FD-37	$-CH_2$	CH ₂	CLOT	,		+	· - • = • - ·	·-< 🚶	
FD-38	$-c_4H$,	CLOT			*** W	H 13	N V	CL-
FD-39	$-C_5H$	11	BF_4			_R b	2 13	C ₆ H ₁₃	
FD-40		C	H ₃				ì		
		, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	N CeHs	C L		r R		Ra N _R a	CL-
		C H ₂ CH ₃ C	H ₃			R &	R	R^{b}	
FD-41			••		FD-44	-CH ₃	-CH ₃		
					FD-45	- <i>С Н</i> 3	-CH ₃	$-C_2H_3$	
			~		FD-46	$-C_3H_7$	-с H ₃	-02H3	
	1	0		CLO-	FD-47	د. ه	0213	4	
		CH ₂ CH ₃	· ·			+		CH ₃	<i>I</i> ~
FD-42			<u></u>			CI	I₂CH₃	CH ₃	
		,		CLO	R-N+	+CH=((H)	-(NR ^c),	X -
		CH ₂ CH ₃		-					
	* -		R c	<u>x</u> -	FD-59			ノアニンクロ	
FD-48		·CH ₃	C_2H_5	PTS	FD-60		•	`トラクロロ 3'- エタン	
FD-49		CH ₂) ₃ S O ₃ —	C5H11	_				アニンクロ	
FD-50	1 (CH ₂) ₄ SO ₃ -	C_5H_{11}	-	FD-61	5 5'	6 . E' = ==	トラクロロ	- 1
FD-51	2 (CH ₂) 5 S O ₃ -	C_5H_5	_	* D U X	_	ひょりゃく		メチル

	*		R.	A	FD-59	1,1-370001=000716
FD-48	1	—С H ₃	C_2H_5	PTS	FD - 60	5 , 5' , 6 , 6'-テトラクロロー1 ,
FD-49	1	(CH ₂) ₃ SO ₃ —	C5H11	_		1'- ジエチル-3,3'- エタンジイルペンズイミダゾロシアニンクロライド
FD-50	1	$(CH_2)_4 S O_3 -$	C_5H_{11}	_		
FD-51	2	(CH ₂) ₅ SO ₃ -	C ₅ H ₅	_	FD-61	5 , 5', 6 , 6'- テトラクロロ - 1 , 1'- エタンジイル - 3 , 3'- ジメチル
FD-52		, 3′- エチレン:		= ン <u>p</u> - ト		ベンズイミダゾロシアニンクロライド
	N:	エンスルフオネ・	- }		FD-62	アンヒドロ - 5 , 5′, 6 , 6′-テトラ
FD-53		, 3 - エチレン: ロライド	チア - 2′	- シアニン		クロロ・1 , 1'- エタンジイル・3 , 3'- ピス (3 - スルフオブロピル) ベ ンズイミダゾロ・シナニンヒドロオキ
FD-54		, 1'- エチレン ロライド	- 2 . 2'	- シアニン		サイド・ナトリウム塩
FD-55	3	. 3'- エチレン: イド	t キサシご	アニンクロ	FD-63	2 , 2'- メタンジイルビス(5,6- ジクロロ-1 - メチル- ベンズイミダ ゾール
FD-56	~ ∶	. 1'- ジエチル ンズイミダゾロ ンスルフオネー	ーシアニ		FD-64	5 , 5', 6 , 6'-テトラクロロー1 , 1'-ジメチルー3 , 3'-プロパンジイ ルペンズイミダゾロシアニンーョート ルエンスルフオネート
FD-57		, 1'- ジエチル ンズイミダゾロ			FD-65	5 , 5', 6 , 6'- テトラクロロー1 ,

FD-58 1 , 1'- エチレンシアニンクロライド

1'-ジメチル-3,3'-メタンジイル ペンズイミダゾロシアニンカートルエ

ンスルフオネート

多くのポリメチン染料はより長い可視(>550 nm) 波長における最大光吸収が可能であり、最大 蛍光波長は一般的にはスペクトルの赤および近赤 外部の中にある。以下はより長い可視波長におけ る最大光吸収が可能であるポリメチン染料の例示 である:

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad CH_3 \qquad R^d$$

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad R^d$$

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad R^d$$

$$CH_3 \qquad CH_3 \qquad R^d$$

FD-75

$$R^{0}$$
 R^{0}
 $R^{$

$$FD-91$$

$$FD-92$$

$$FD-93$$

$$FD-93$$

$$C_2H_5$$

$$C_2H_$$

FD - 109 $R = C_6H_5$

$$H_{3}C$$
 $H_{25}C_{12}$
 N^{+}
 CH_{3}
 $C_{12}H_{25}$

FD-112

FD-113

換または非憧換アルキル、あるいは値換または非 値換アルコキシカルボニルであり、さらに好まし くは、値換または非懺換アルコキシカルボニルで ある。

Wは水素であるかあるいは電子引抜基であり、 その用語が当業において理解されているとおりで ある(すなわち、標準的手順によつて決定される とおりの正のハメット・シグマ値を一般的にもつ 基)。特に有用である電子引抜番は、限定される ものではないが、ハロ(例えばフルオロ、クロロ、 プロモ)、シアノ、カルポキシ、アシル、懺換ま たは非道機アリールスルフオニル(好ましくは6 個から10個の炭素原子のもの、例えば、フェニ ルスルフオニル、トリルスルフオニル、など)、 道狭または非道漢アルキルスルフオニル(好まし くは1個から6個の反素原子のもの、例えばメチ ルスルフオニル、エチルスルフオニル、など)、 道換または非道換ジアルキルホスフイニル(好ま しくは、各アルキル基が独立に1から10個の炭 **素原子をもち、例えば、メチル、エチル、プチル、** ましい螢光オキソペンズアンスラセン染料は式灯 によつて表現されるものである。

この構造において、 R® は水素、 置換または非 遺換アルキル (好ましくは 1 個から 1 2 個の炭素 原子のもの、例えば、メチル、エチル、イソプロ ピル、ペンジル、フエネチル、など)、 値換また は非 値換とドロキシアルキル (好ましくは 1 個か ら 1 2 個の炭素原子のもの、例えば、ヒドロキシ イソプロピル、など)、あるいは、 値換または イソプロピル、など)、あるいは、 値換または が アルコキシカルボニル (好ましくは 2 個か 1 2 個の原子のもの、例えば、メトキシカルボニ ル、エトキシカルボニル、ユープロピルカルボニ ル、など)である。好ましくは、 R® は水素、 道

デシルなど)、および、置換または非置換のジアルキルホスホノ(好ましくは、各アルキル基が独立に上配定義のとおり1から10個の炭素原子をもつ)、を含む。好ましくはWは水素またはハロゲンである。

Y¹は水素であるか、あるいは不対電子または 食の電荷をもつ複素原子から成る基、例えば、ヒ ドロキシ、メルカプトあるいはアミノ(-NR"R"") である。R" およびR"は独立に置換または非置 換アルキル(好ましくは1から10個の炭素のもので、例えばメチル、エチル、デシルなど)、置 使で、例えばメチル、エチル、デシルなど)、置 使なまたは非置換であり、例えば、フエニル、ナフ チル、など)、であり、あるいは、R"とR"とは、一緒に取られるときには、置換または非膜 で素環状環(好ましくは5から10個の炭素原子 は、一緒に取りがよるとは、一般などの炭素原子 などの環)を完成するのに必要な原子を表わすことができる。Y¹はまた置換または非置換でルコ キシ(好ましくは 1 から 1 0 個の炭素原子のもので、例えば、メトキシ、エトキシ、2 - クロロー1 - プロポキシなど)、置換または非置換カルパシルオキシ(-0-C-NR''R''')(式中、R''とR''' は上記定義のもの)、-0-M+、あるいは-S-M+ (式中、M+は 1 価カチオン、例えば Na+、K+、Li+、NHi+、など)であることができる。好ましくは、Y1 はヒドロキシあるいは-0-M+である。

			<u> </u>
FD-114	メチル	水業	ヒドロキシ
FD-115	メチル	水素	-0-Na+
FD-116	メチル	100	ヒドロキシ
FD-117	メチル	100	-0 ⁻ Na ⁺
FD-118	メチル	900	N - メチル- N - フエニルカル パミルオキシ
FD-119	メチル	水素	ピロリジニル
FD-120	ブトキシカルポニル	水米	ヒドロキシ
FD-121	ブトキシカルポニル	水素	-o-Na+
FD-122	ブトキシカルポニル	100	-0-Na+

螢光染料のもう一つの有用な種類はキサンテン 染料である。キサンテン染料の一つの特に好まし い種類はローダミン染料である。好ましい螢光ロ ーダミン染料は式X□ によつて示されるものであ り、

$$R^{13}$$
 R^{14}
 R^{15}
 R^{15}

この式において、

R¹⁰とR¹¹は独立化水素、カルポキシル、スルフ

上記で例示したオキソペンズアンスラセン染料は、債換基がその化合物の登光に悪い影響を及ぼさないかぎり、構造中で特定的に例示したもの以外に、アルキル(例えば、1個から5個の炭深原子のアルキル)、アリール(例えばフエニル)、およびその他の基のような、1個または1個より多くの置換基をもつ。

オキソペンズアンスラセン染料は一般的には次の手順を使つてつくることができる。いくつかの製法の詳細は以下の付録 I において与えられている。その一般的製造手順は、(1)コークらの Anstralian J. Chem., 11、230-235ページ(1958年)によつて記述されている手順によるジヒドロフェナレノンの調製(2)ジヒドロフェナレノンの調製(2)ジヒドロフェナレノンの調製、(3) このリチウムエノレートと適切なホスホニウム・ヨーダイド反応剤との反応、および(4) この生成物を塩化第二鍋およびリチウムクロライドとを反応させて塩素化または非塩素化染料を生成させるこ

オニル、アルカノイル、あるいはアルコキシカル ポニルの基であり、

と、を含んでいる。

 R^{12} 、 R^{18} 、 R^{14} および R^{15} は水気であり、 R^{16} 、 R^{17} 、 R^{18} 、および R^{19} はアルキル基であり、 X^{-} はアニオンであり、

あるいは、以下の懺換基対、 $R^{12} \& R^{16}$ 、 $R^{13} \& R^{17}$ 、 $R^{14} \& R^{16}$ 、および、 $R^{15} \& R^{19}$ 、のどれか一つまたは全部は単独複素原子として窒素を含む五負環または六負環を完成する。

各々の場合におけるアルギル成分は1個から5個の炭素原子、好ましくは1個から3個の炭素原子を含む。 置換基対が縮合環を完成するときには、その環は例えば、式の窒素原子(formula

nitrogen atom)を含む単一の縮合環が形成されるときにはピランの形を、あるいは、式の同じ 窒素原子を各々が含む2個の縮合環が形成される ときにはジュロリデン環(式の縮合ペンゾ環を含 む)の形を、取ることができる。

以下は有用なレーザー染料であることが知られ そいるローダミン染料の例示である: FD-123 [9-(g-カルボキシフエニル) -6-(ジエチルアミノ)-3H-キサンテン-3-イリデン]ジエチ ルアンモニウムクロライド [別名、ローダミンB]

FD-124 N-{6-[ジエチルアミノ]-9
-[2-エトキシカルボニル)-フ
エニル]-3H-キサンテン-3イリデン}-N-エチルエタンアミ
ニウムパークロレート

FD-125 エチル o - (6 - (エチルアミノ)
- 3 - (エチルイミノ) - 2 , 7 ジメチル - 3 H - キサンテニル)ペ
ンゾエートクロライド

FD-126 エチル<u>o</u> - [6-(エチルアミノ)
- 3-(エチルイミノ) - 2,7ジメチル-3H-キサンテニル]ベ
ンゾエートパークロレート

FD-127 エチル o - (6 - (エチルアミノ) - 3 - (エチルイミノ) - 2 . 7 -ジメチル - 3 H - キサンテニル] ベ ンゾエートテトラフルオロボレート

FD-128 <u>o</u> - 〔6 - (エチルアミノ) - 3 - (エチルイミノ) - 2 , 7 - ジメチ

キサンテン染料のもう一つの特定的化好ましい 種類はフルオレセイン染料である。好ましいフル オレセイン染料は式 XIV によつて表現されるもの であり、

cck.

R¹⁰とR¹¹は前記定義のとおりであり、

R²⁰とR²¹は水素、アルキル、アリール、あるいはハロゲン世換基である。好ましいアルキル基は 1から 5 値、好ましくは 1 から 3 値の炭素原子を 含み、一方、フェニルは好ましいアリール基であ

模範的フルオレセイン染料は、

FD-119 9-(2-カルポキシフエニル)-6-ヒドロキシ-3*H*-キサンテン -3-オン ルー3 H - キサンテニル] 安息香酸

FD-129 g-(6-アミノ-3-イミノ-3 H-キサンテニル)安息香酸・ハイドロクロライド

FD-130 <u>Q</u>- (6 - (メチルアミノ) - 3 - (メチルイミノ) - 3 H - キサンテン - 9 - イル] 安息香酸パークロレート

FD-131 メチル o - (6 - アミノ - 3' - イミノ - 3 H - キサンテン - 9 - イル) ベンゾエート・モノハイドロクロライド

FD-132 8 - (2,4-ジスルフオフエニル)
- 2,3,5,6,11,12,14,
15-1H,4H,10H,13H
- オクタヒドロキノリジノール [9,9a,1-be;9,9a,1
- ki] キサンチリウムヒドロオキサイド内部塩

FD-133 スルフオローダミンB

FD-134 <u>0</u>-〔6-(ジメチルアミノ)-3 -(ジメチルイミノ)-3H-ギサンテン-9-イル〕安息香酸パークロレート

FD-120 9 - (g - カルボキシフエニル) - 2 . 7 - ジクロロ - 6 - ヒドロキシ - 3 H - キサンテン - 3 - オン

てある。

繁光染料のもう一つの有用な群はピリリウム、 チアピリリウム、セレナピリリウム、およびテルロピリリウムの染料である。これらの種類のうちのはじめの三つからの染料はライトの米国特許3,615,414によつて開示されており、一方後者の染料はデッティの米国特許4.584,258によつて開示されている。後者の二つの種類の染料は赤外の方へ長波長側へ移行されるので、前二者の種類の染料が可視光放射の達成にとつて好ましい

模範的な好ましいピリリウム染料およびチアピ リリウム染料は式XV によつて表わされ、

(XV)

$$\begin{array}{c} R^{22} \\ \hline \\ -OR^{23} \end{array}$$

式中、R²² は水絮、メチル、あるいは三級アミノ 基、最適なのは、-NR²³R²³ 若であり、

R²³ はアルキル基であり、

X はアニオンであり、

Jは酸素または硫黄である。

アルキル基は好ましくは 1 から 5 個、最適には 1 から 3 個の炭素原子を含む。式 XV を腐足する模範的なピリリウムおよびチアピリリウムの螢光染料は次のものである:

FD-135 4-(4-ジメチルアミノフエニル)
-2-(4-メトキシフエニル)6-フエニルピリリウム・パークロレート

FD-136 4,6-ジフエニル-2-(4-エトキシフエニル)-チアピリリウム カートルエンスルフオネート

FD-137 2 - (4 - メトキシフエニル) - 6 - フエニル - 4 - (p - トリル) -ピリリウム・テトラフルオロボレート

登光染料のもり一つの有用な種類は螢光カルボ スチリル染料である。これらの染料は2-キノリ

ミダゾール誘導体の着色性質」、JSDC、1968 年6月、246-251ページ、とによつて与え られる。これらのより複雑なカルポスチリル染料 の例は次のものである:

FD-141 ペンズイミダゾ〔1,2-b〕チオ キサンテノ-〔2,1,9,d,e, f〕-イソキノリン-7-オンおよ びそれの立体異性体

> ペンズイミダゾ[1,2-4]チオ キサンテノ-[2,1,9,d,4, f]イソキノリン-7-オン

他の縮合環盤光染料の中にはジナフチレン核を特徴とするペリレン染料がある。有用な螢光ペリレン染料の種類は知られており、例えば、レードマンハーらの「光安定性をもつ可容性ペリレン螢光染料」、Chem. Ber. 115巻,2927ー2934.1982年、および、欧州特許顯553.353A1(1982年7月7日発行)、によつて開示されるもの、のようなものである。一つの好ましいペリレン染料は式XVIによつて例証され、

ノール環またはイソキノリノール環を特徴とし、 しばしば他の環と縮合される。最大優光の破長は 一般的には他の縮合環の存在とともに増す。スペ クトルの背色部分において螢光を出す単純なカル ポスチリル架料の代表的なものは次のものである:

FD-138 7 - アミノ - 4 - メチル - 2 - キノ リノール [別名、7 - アミノ - 4 -メチルカルポスチリル]

FD-138 7-ジメチルアミノ-2-ヒドロキシ-4-メチルキノリン[別名、7-ジメチアミノ-4-メチルカルボスチリル]

FD-140 3,3'-ピス[N-フェニルイソキ ノリン]

より複雑な縮合環カルポスチリル染料の例は、カドヒムおよびペーターの「ペンズイミダゾロチオキサンテノイソキノリンをポリエステルフアイバーに置換えた合成ポリマーフアイバー用の新しい中間体と染料」、JSDC、1974年6月、199-201ページ、とアリエントらの「イミダゾール染料 XX---1、2-ナフトオキシレンペンズイ

ccr.

R**とR**はアルキル、ハロおよびハロアルキルの () 後巻から成る群から独立に選ばれる。好ましいアルキル基は 1 から 5 個の炭素原子、最適には 1 から 3 個の炭素原子をもつ。

ペリレン染料のもう一つの好ましい群は、3,4,9,10-ペリレンピス(ジカルボキシイミド)であり、以後はペリレンピス(ジカルボキシイミド)染料とよぶ。この種類の好ましい染料は 式 X M によつて表現され、

(XVI)

ここに、

R²⁸とR²⁷ はアルキル、ハロおよびハロアルキルの遺換基から成る群から独立に選ばれる。好ましいアルキル基は 1 から 5 個、最適には 1 から 3 個の炭素原子をもつ。

好ましいペリレン染料の例は次のものである: FD-142 ペリレン

- FD-143 1 . 2 ピス (5 . 6 g フエニ レンナフタレン)
- FD-144 N, N'-ジフエニル-3,4,9, 10-ペリレンピス-(ジカルボキ シイミド)
- FD-145 N , N'-ジ(<u>p</u> トリル) 3 , 4 , 9 , 1 0 - ペリレンピス - (ジカル ポキシイミド)
- FD-146 N , N'-ジ(2 , 6 -ジ-<u>1</u>-プチ ル)-3 , 4 , 9 , 1 0 - ペリレン ピス(ジカルポキシイミド)

ホスト物質との組合せにおいて有用である好ま しい染料の前配列挙は、長々とあるけれども、特 定的に同定される種類とさらに他の染料の種類と の両方における既知螢光染料の単なる例示である

- FD-153 3,7-ピス(エチルアミノ)-2, 8-ジメチルフエノキサジン・5-イウムパークロレート
- FD-154 9 エチルアミノ 5 エチルイミ ノ - 1 0 - メチル - 5 H - ペンゾ(a) フエノキサゾニウムパークロレート
- FD-155 8 ヒドロキシ-1,3,6 ピレン-トリスルフオン酸・三ナトリウム塩

利用できる多くの種類の螢光染料の選択が可能 であるだけでなく、どの与えられた種類内でも個々の染料性質について広い選択がある。個々の染 料の吸収場大と選元電位は世換基の選択を通して 変えることができる。染料の発色団を形成する共 役が増すにつれて、染料の吸収最大は長波長側へ 偏移させることができる。

放射最大は吸収最大に対して赤方偏移性 (balkockromic)である。赤方偏移の度合は染料種類の関数として変動し得るけれども、通常は最大放射の皮長は最大吸収の皮長と比べて25から125μm 赤方へ偏移される。このように、近

ことが認識される。例えば、アクリジン染料; ピス(スチリル)ベンゼン染料; ピレン染料; オキサジン染料; およびときには POPOP染料とよばれるフェニレンオキサイド染料; のような既知螢光染料の多くの他の種類が、以下のものを含むこれらの種類からの有用で特定的の例示的染料である:

- FD-147 9 アミノアクリジン・ハイドロクロライド
- PD-148 p-ピス(o メチルスチリル) ベ ンゼン
- FD-149 2,2'- p-フエニレンピス(4-メチル-5-フエニルオキサゾール
- FD-150 5,9・ジアミノベンソ(a)フエノ キサゾニウム・パークロレート
- FD-151 5 アミノ 9 ジエチルアミノベンズ[a]フエノキサゾニウムパーク
- FD-152 3 . 7 ピス(ジエチルアミノ)フ エノキサゾニウムパークロレート

無外において吸収敬大を示す染料はほとんどすべての場合においてスペクトルの育色部分において 最大放射を示す。スペクトルの育色部分において 吸収设大を示す染料はスペクトルの緑色部分において放射最大を示し、そして同様に、スペクトルの赤色部分において吸収设大をもつ染料はスペクトルの近赤外部において放射最大を示す傾向がある。

本発明の一つの形においては、発光帯を形成する物質は B L デバイスのカソードとホール注入帯との両方の間で挿入されかつ両者と 接触する一つの均質層であることができる。代りの構成として、ホスト物質を含むがしかし 受光物質を含まない別の層を発光帯とカソードとの間に挿入することが別できる。この追加的の間挿有機質電子注入層と発光帯形成層との両方が存襲(>1 μπの厚さ)の形で存在することが明ましく、そして、これらの層が発光帯について上に示した厚さよりも大きくない組合せ厚みをもつことが最も

40

本発明のBLデバイスの有機発光媒体は、少く とも二つの有機質層、カソードから注入される電 子を輸送するための帯域を形成する少くとも一つ の層、および、アノードから往入されるホールを 輸送するための帯域を形成する少くとも一つの層 を好ましくは含んでいる。後者の帯域はこんどは 好ましくは少くとも二つの層で形成され、一つは、 アノードと接触の状態で置かれていてホール住入 帯を提供し、残りの層は、ホール注入帯を形成す る層と電子輸送帯を提供する層との間に挿入され ていてホール輸送帯を提供する。以下に行なり記 述は、ファン・スライクらによつて教示されてい るとおりに少くとも三つの別々の有機質層を用い る本発明に従う有機質ELデバイスの好ましい実 施眼様へ向けられているが、ホール注入帯を形成 する暦またはホール輸送帯を形成する層のどちら かを省略することができ、残りの層が両方の機能 を巣たすことができることが予想される。本発明 の有機質&Lデバイスのより高い初期および持続

ここに、Qは-N- または -C(R)- であり、Mは金属、金属似化物、あるいはハロゲン化金 属であり、

Rは水装、アルキル、アルアルキル、アリール あるいはアルカリールであり、そして

T! およびT* は水素を表わすか、あるいは、一緒にとるときには不飽和六負環を完成し、それはアルキルまたはハロゲンのような値換基を含むことができる。好ましい六負環は炭素、硫黄および窒素の環原子で形成されるものである。好ましいアルキル成分は1から6個の炭素原子を含み、一方、フェニルは好ましいアリール成分を構成する。

代りの好ましい形においては、ポルフイリン化合物は式(QX)によつて示されるとおり、2個の水素を金属原子に置換えることによつて構造式(XMI)の化合物と異なる。

性能水準は、下記に述べる別々のホール注入層と ホール輸送層とを組合せて用いるときに実現される。

ポルフィリン系化合物を含む層は有機質 B L デバイスのホール往入帝を形成する。ポリフィリン系化合物は、ポルフイン自身を含めて、ポルフィン構造から誘導されるかそれを含む、天然または合成の、化合物のどれであつてもよい。アドラーの米国特許 3.9 3 5.0 3 1 またはタングの米国特許 4.3 5 6.4 2 9 によつて開示されるポルフィリン系化合物のいずれをも使用することができる。

好ましいポルフイリン系化合物は構造式(XVII) の化合物であり、

有用ポルフィリン系化合物の高度に好ましい例は無金属フタロシアニンおよび金属含有フタロシアニンとび金属含有フタロシアニンである。一般的にはポルフィリン系化合物、および、特定的にはフタロシアニン、はいかなる金属を含むことができるが、その金属は好ましくは2または2より大きい正の原子価をもつ。例示的な好ましい金属はコバルト、マグネシウム、亜鉛、パラジウム、ニンケル、であり、そして、特に、銅、鉛および白金である。

有用なポルフイリン系化合物の模範的なものは 次のものである: PC-1 ポルフイン

PC-2 1,10,13,20-テトラフエニ ル-21H,23H-ポルフイン-銅

PC-3 1,10,15,20-テトラフエニル~21H,23H-ポルフイン亜鉛(II)

PC-4 5,10,15,20-テトラキス (ペンタフルオロフエニル)-21H, 23H-ポルフイン

PC-5 シリコン・フタロシアニンオキサイド

PC-6 アルミニウム・フタロシアニンクロラ イド

PC-7 フタロシアニン(無金属)

PC-8 ジリチウムフタロシアニン

PC-9 銅テトラメチルフタロシアニン

PC-10 銅フタロシアニン

PC-11 クロムフタロシアニンフルオライド

PC-12 亜鉛フタロシアニン

PC-13 鉛フタロシアニン

個の芳香族三級アミン成分を含むものである。そのような化合物は構造式(XX)によつて表わされるものを含み、

$$(XX) \qquad Q_1 \qquad Q_2$$

ことに、 $Q^1 \geq Q^2$ は独立に芳香族三級アミン成分であり、

Gはアリーレン、シクロアルキレンあるいはア ルキレン基のような連結基、あるいは炭素・炭素 結合である。

構造式(XX)を満たし2個のトリアリールアミン成分を含むトリアリールアミンの種類の特に好ましい種類は構造式(XXI)を満たすものであり、

(XXI)
$$R^{27} - \overset{\overset{}{\overset{}_{}}}{\overset{}{\overset{}}{\overset{}}}_{R^{26}}$$

ZZK.

R²⁴ とR²³は各々独立に水素原子、アリール基、 あるいはアルキル基を表わすか、R²⁴とR²³とは一 緒になつて環状アルキル基を完成する原子を表わ PC-14 チタンフタロシアニンオキサイド

PC-15 マグネシウムフタロシアニン

PC-16 銅オクタメチルフタロシアニン

有機質&Lデパイスのホール輸送層は少くとも 一つのホール輸送芳香族三級アミンを含み、この 場合、後者は、少くとも一つが芳香族環の一員で ある炭素原子へのみ結合している少くとも一つの 一つの形において、その芳香族三級アミンはモノ アリールアミン、ジアリールアミン、トリアリー ルアミンあるいはポリマー状アリールアミンのよ うなアリールアミンである。模範的なモノマー状 トリアリールアミンはクルツフエルちの米国特許 3,180,730によつて解説されるものである。 ピニル基またはピニレン基で以て釐換され、そし て/または少くとも一つの活性水紫含有基を含む 他の適当なトリアリールアミンはプラントレーら の米国特許 3,5 6 7,4 5 0 および 3,6 5 8,5 2 0 によつて開示される。

芳香族三級アミンの好ましい種類は少くとも2

L.

R**とR**は各々独立にアリール基を表わし、それはこんどは構造式(XXII)によつて示されるとおりジアリール置換アミノ基で以て置換されており、

$$(XXII) - N < \frac{R^{28}}{R^{20}}$$

ここに、 R^{28} と R^{29} は独立に選ばれるアリール基である。

芳香族三級アミンのもう一つの好ましい種類は テトラアリールジアミンである。好ましいテトラ ジアリールジアミンはアリーレン基を通して連結 される、式 (XXII) によつて示されるような2個の ジアリールアミノ基を含む。好ましいテトラアリ ールジアミンは式 (XXIII) によつて表わされるもの を含み、

$$(XXIII) \qquad \frac{R^{30}}{Ar}N - Are_n - N < \frac{R^{31}}{R^{32}}$$

ここに、Ar はアリーレン基であり、 *は1から4の整数であり、

Ar、Rao、Rai およびRai は独立に選ばれるアリ

- ル基である。

前配標達式(XX)、(XXI)、(XXII)、および(XXII)の名種のアルキル、アリールおよびアリーレンの成分は各々とんどは憧換されることができる。代表的な置換基はアルキル基、および、フルオライド、クロライドおよびプロマイドのようなハロゲンを含む。各種のアルキル成分はびアルキセン成分は代表的には約1個から6個の炭素原子を含む。シクロアルキル成分は3個から約10個の炭素原子を含むことができるが、しかし、代表的には5、6または7個の環炭素原子を含むことができ、例えば、シクロペンチル、シクロペキンルおよびアリーレン成分は好ましくはフェニル成分とフエニレン成分である。

有機質電場発光媒体のホール輸送層全体を単一 の芳香族三級アミンで形成させることができるが、 安定性の増大は芳香族三級アミンの組合せによつ て実現させることができるということが、本発明

> ミノフエニル) - 4 - フエニル・シク ロヘキサン

ATA-3 4,4'- ピス(ジフエニルアミノ)ク オードリフエニル

ATA-4 UX(4-9)+MTEJ-2-++ NJX=N)-JX=N+9

ATA-5 N , N , N - トリ (p - トリル) Τ ミ

ATA-6 4-(9-p-h)nr=1)-4'- [4-(9-p-h)nr=1)-x +yn]x+nx

 $ATA-8 N , N , N', N'- \hat{\tau} + \hat{\tau} +$

ATA-9 N-フエニルカルパゾール

ATA-10 ポリ (N - ピニルカルパゾール)

慣用的の電子注入・輸送化合物はどれでもカソードと隣接する有機発光媒体の層を形成する際に用いることができる。この層は、アンスラセン、

のさらに一つの認識である。特定的には、以下の 実施例において示されるとおりに、式(XXI)を満 たすトリアリールアミンのようなトリアリールア ミンを式(XXII)によつて示されるようなテトラア リールジアミンと組合せて用いることが有利であ り得ることが観察された。トリアリールアミンを テトラアリールアミンと組合せて用いるとき、後 者はトリアリールアミンと 健子注入・輸送層との 間で挿入される層として置かれる。

代表的な有用芳香族三級アミンはパーウイック ちの米国特許 4,1 7 5,9 6 0 とフアン・スライク ちの米国特許 4,5 3 9,5 0 7 によつて開示される。 パーウイックらはさらに有用なホール輸送化合物 として、上記開示のジアリールアミンおよびトリ アリールアミンの環架橋変種と見ることができる N置換カルパゾールを開示している。

有用な芳香族三級アミンの例は次のものである:
ATA-1 1 , 1 - ピス (4 - ジ - g - トリルア ミノフエニル) シクロヘキサン

ATA-2 1 , 1 - ピス (4 - ジ - p - トリルア

ナフタレン、フエナンスレン、ピレン、クリセン およびペリレン、並びに、ガーニーらの米国特許 3,172,862、ガーニーの米国特許3,173, 050、ドレスナーの「アンスラセンにおける二 重注入電場発光」、RCA Review , 30巻、 322-334ページ、1969年、および、上 配引用のドレスナーの米国特許 3.7 1 0.1 6 7 に よつて例示されているとおりの約8個までの縮合 環を含むその他の縮合環発光物質、のような歴史 的に教示される発光物質によつて形成させること ができる。そのような縮合環発光性物質は薄い (<1 um)皮膜の形成に適合せず、従つて最高に 到達し得るELデバイス性能水準の遊成に不向き であるけれども、その種の発光性物質を組入れる 有機質Bムデバイスは本発明に従つて組立てると き、そうでない匹敵し得る従来法ELデバイスと 比べて性能と安定性において改善を示す。

本発明の有機質& L デパイスにおいては、 1 μm (1 0 0 0 0 オンクストローム)以下へ有機 質発光媒体の合計の厚みを制限することによつて、 電極間に比較的低い電圧を用いながら、効率的光放射と両立する電流密度を保つことが可能である。 1 μm 以下の厚さにおいて、 2 0 ボルトの適用電圧は 2×10³ボルト/cmより大きい電場電位をもたらし、これは効率的な光放射と両立する。有機質発光媒体の厚さの大きさ低減の程度(0.1 μm または 1000 オングストロームへ)は、適用電圧をさらに減らさせそして/あるいは電場電位を増させ、従つて電流密度を増させるが、デバイス構成の可能性の中に十分にある。

有機質発光媒体が果たす一つの機能は絶縁性障 壊を提供してBLデバイスの電気的バイアス付与 時において電極の短絡を防ぐことである。有機質 発光媒体を貫通してのひる単一のピンホールすら 短絡をおこさせるものである。例えばアンスラセンのような単一の高度結晶性発光物質を用いる質 用のBLデバイスとちがつて、本発明のBLデバイスは短絡をおこさせることなく、有機質発光物質のきわめて海い総体的厚みにおいて製作するととが可能である。一つの理由は、三つの重ねた層

知の溶剤流延付加ポリマーおよび縮合ポリマーから選ぶことができる。適当である付加ポリマーの例は、スチレン、 ! ~ プチルスチレン、 N ~ ピニルカルパゾール、 ピニルトルエン、 メチルメトリレート、 メチルアクリレート、 アクリロニト のポリマー および ピニルアセテートのポリマー おる。 適当 アーボリマーを含む)である。 ポリー おる 縮合ポリマーの例はポリエステル、 ポリカー ボネート、 ポリイミド、 およびポリスルホンである。 活性物質の不必要なの合計重量を基準に重量で50%以下へ制限するのが好ましい。

有機質発光媒体を形成する好ましい活性物質は 各々皮膜形成物質であり、真空蒸着することがで きる。極度に薄い欠陥のない連続層を真空蒸着に よつて形成させることができる。特定的にいえば、 満足できる E L デバイス性能をなおも実現させな がら、約50オングストロームほどの薄い個々の 層の厚さが存在することができる。真空蒸着ポル フィリン系化合物をホール往入層として、皮膜形 の存在が配列されている層の中のピンホール存在 の機会を大いに減らして電極間の連続伝導路を提 供するということである。これはそれ自身、被覆 時の皮膜形成にとつて理想的には適していない物 質で以つて、有機質発光媒体の層の一つ、さらに は二つを形成させ、一方では許容できる E L デバ イス性能および信頼性をさらに達成させるもので ある。

有機質発光媒体を形成させるのに好ましい物質 は各々薄膜の形で製作でき、すなわち、0.5 μm または 5 0 0 0 オングストローム以下の厚さをも つ連続層として製作できる。

有機質発光媒体の層の一つまたは一つ以上を溶剤塗布するとき、皮膜形成性ポリマー結合剤は活性物質と一緒に同時洗着させて、ピンホールのような構造的欠陥をもたない一つの連続層を確保することができる。結合剤は、用いる場合には、もちろん、それ自体で高い絶縁強度、好ましくは少くとも約2×10°ボルト/cmの強度を示さればならない。適当であるポリマーは広範囲の種類の既

成性芳香族三級アミンをホール輸送層(これはこんどはトリアリールアミン層とテトラアリールジアミン層とから成ることができる)として、そして、キレート化オキシノイド化合物を電子注入・輸送層として使用して、約50から5000ポングストロームの範囲にある個別層の厚さが期待され、100から2000オングストロームの範囲の厚みが好ましい。有機質発光媒体の総体的厚みが少くとも約1000オングストロームであることが一般的に好ましい。

有機質 & L デバイスの アノードとカソードは各々いずれかの使利な慣用的形態をとることができる。 有機質 & L デバイスから アノードを通して光を通すことが期待されるときには、光透過性支持体、例えば透明あるいは実質上透明なガラス板または プラスチック・フイルム、の上に 薄い 伝導層を被復することによって便利に 達成することができる。 一つの形においては、本発明の有機質 & L デバイスは、上記引用の、ガーニーらの米国特許 3,1 7 2,8 6 2; ガーニーの米国特許 3,1 7 2,8 6 2; ガーニーの米国特許 3,1 7 3,

050;ドレスナーの「アンスラセンにおける二 重注入電場発光」、RCA Rovion,30巻、322 -334ページ、1969年;および、ドレスナ -の米国特許3,710,167によつて開示される とおり、ガラス板上で被獲された錫酸化物または インジウム鰯酸化物で形成される光透過性アノー ドを含めるという歴史的慢行に従うことができる。 支持体として光透過性ポリマーフイルムをどれで も使用できるが、ギルソンの米国特許2,733, 367とスウインデルスの米国特許2,941,104 はこの目的のために特定的に選ばれるポリマー状 フイルムを開示している。

ここで用いるとき、用語「光透過性」とは、論 議中の層または要素がそれが受ける少くとも一つ の波長の光の50%以上を透過しかつ好ましくは 少くとも100mm間隔にわたつて光を透過する ことを単純に意味する。反射(非散乱性)放射光 および拡散(散乱性)放射光は望ましいデバイス 出力であるので、半透明物質と、透明または実質 上透明の物質の両方が有用である。大部分の場合

透明である。不透明アノードはアノード組立て用に適当に高い仕事関数をもつ金属または金属組合せで形成させることができる。好ましいアノード金属は4エレクトロン・ボルト(eV)より大きい仕事関数をもつ。適当であるアノード金属は以下で列挙する高い(>4eV)仕事関数金属の中から選ぶことができる。不透明アノードは支持体上の不透明金属層で、あるいは別の金属箔またはシートとして形成させることができる。

本発明の有機質BLデバイスは、従来との目的に対して有用であることが教示されている、高または低仕事関数金属を含めた任意の金属で構成されるカソードを用いることができる。予想外の製作上、性能上、および安定性上の利点が、低仕事関数金属と少くとも一つの他の金属との組合せのカソードを形成することによって実現された。低仕事関数金属はここでは4・Vより低い仕事関数をあつ金属として定義される。一般的には、金属の仕事関数が低いほど、有機質発光媒体中へのは子注入にとつて必要とされる電圧が低い。しかし、

において、有機質BLデバイスの光透過性の層または要素はまた無色であるか、あるいは中性光学的濃度のもの、すなわち、一つの波長域中での光の吸収が別の波長域と比べて著しくは大きくはないものの波長域と比べて著しくは大き過性電極支持体または別々の重ね合わせた皮膜または要素は、望む場合には、放射トリミング(irimming)フイルターとして作用するようそれらの光吸収性質を調節することができる。そのような電極構成は例えばフレミングの米国特許4.035,686によつて開示されている。電極の光透過性導電層は、受けとる光波長あるいはそれらの倍数に低ぼ等しい厚さでつくられるときには、干渉フイルターとして働くことができる。

歴史的慣行と対照的に、一つの好ましい形においては、本発明の有機質 B L デバイスは T ノードを通して でなくカソードを通して 光を放射する。 このことは T ノードが 光透過性であるという 要請のすべてから T ノードを開放し、そして、 事実、本発明のこの形において 光に対して 好ましくは不

最低仕事関数金属であるアルカリ金属は反応性でありすぎて単純なデバイス組立ておよび組立て手順で以て安定な B L デバイスを達成することができず、そして本発明の好ましいカソードから排除される(不純物濃度を別として)。

利用できるカソード用低仕事関数金属の選択 (アルカリ金属以外)は元素周期表の周期により 以下に列挙され、0.5 eV 仕事関数群の中へ分類 される。与えられている仕事関数はすべてセ (Sse)のPhysics of Semiconductor Devices (<math>N.Y. のワイリー、1969年)366ペ ージから取られている。

周期	元 紫	仕事関数,eV群による
2	ペリリウム	3.5 - 4.0
3	マクネシウム	3.5 - 4.0
4	カルシウム	2.5 - 3.0
	スカンジウム	3.0 - 3.5
	チタン	3.5 - 4.0
	マンガン	3.5 - 4.0
	ガリウム	3.5 - 4.0

5	ストロンチウム	2.0 - 2.5
	イツトリウム	3.0 - 3.5
	インジウム	3.5 - 4.0
6	パリウム	~ 2.5
	ランタン	3.0 - 3.5
	セリウム	2.5 - 3.0
	プラセオジウム	2.5 - 3.0
	ネオジウム	3.0 - 3.5
	プロメシウム	3.0 - 3.5
	サマリウム	3.0 - 3.5
	ユーロピウム	2.5 - 3.0
	ガドリニウム	3.0 - 3.5
	アルピウム	3.0 - 3.5
	デイスプロシウム	3.0 - 3.5
	ホルミウム	3.0 - 3.5
	エルピウム	3.0 - 3.5
	ツーリウム	3.0 - 3.5
	イツテルピウム	2.5 - 3.0
	ルテチウム	3.0 - 3.5
	ハフニウム	~ 3.5
7	ラジウム	3.0 - 3.5
	アクチニウム	2.5 - 3.0
	トリウム	3.0 - 3.5
	ウラン	3.0 - 3.5

前記の列挙から、利用できる低仕事関数金属は 大部分は第 I a 族あるいはアルカリ土類族の金属、 第 II 族金属(稀土類金属、すなわちイットリウム およびランタニドを含むが硼素とアルミニウムを 除く)、および、アクチニド族金属に属すること が明らかである。アルカリ土類金属は、それらの 入手の容易さ、取扱やすさ、および最小のエンパ イロンメンタル・インパクト電位(minimal

adverse environmental (impact potential) の故に、本発明のBLデバイスのカソードにおいて使用するための低仕事関数金属の好ましい種類を構成する。マグネシウムとカルシウムが特に好ましい。顕著に高価ではあるが、含まれる第皿族金属、特に稀土類金属は類似の利点をもち、好ましい低仕事関数金属として特に期待される。3.0から4.0 eV の範囲の仕事関数を示す低仕事関数を示す低仕事関数を示す金属より一般的に安定であり、従つて好まれる。

カソード組立てにおいて含まれる第二の金属は 一つの主目的としてカソードの安定性(貯蔵上お

よび操作上の両方)を増さねばならない。それは アルカリ金属以外の金属のどれからでも選ぶこと ができる。この第二金属は自ら低仕事関数金属で あることができ、従つて4・V以下の仕事関数を もつ上記列挙金属から選ぶことができ、上記で論 じた同じ選択が十分応用できる。第二金属が低仕 事関数を示すかぎりにおいて、それはもちろん、 電子注入を容易にすることにおいて第一金属を補 足することができる。

あるいはまた、第二金属は4 • V より大きい仕事関数をもち、酸化に対してより抵抗性である元素を含み従つて金属元素として普通には製作される、各種金属のどれかからでも選ぶことができる。その第二金属が有機質 E L デバイス中で加工されたままで残留するかぎり、それはそのデバイスの安定性へ寄与する。

カソード用の利用可能のより高い仕事関数(4 eV またはそれ以上)の金属の選択は元累周期表の周期によつて下に列記され、0.5 eV 仕事関数群の中に分類される。

周期	元 素 	仕事関数 eV群による
2	硼業	~4.5
	炭素	4.5 - 5.0
3	アルミニウム	4.0 - 4.5
4	パナジウム	4.0 - 4.5
	104	4.5 - 5.0
	鉄	4.0 - 4.5
	コパルト	4.0 - 4.5
	ニツケル	~4.5
	銅	4.0 - 4.5
	亜鉛	4.0 - 4.5
	ゲルマニウム	4.5 - 5.0
	砒素	5.0 - 5.5
	セレン	4.5 - 5.0
5	モリブデン	4.0 - 4.5
	テクネチウム	4.0 - 4.5
	ルテニウム	4.5 - 5.0
	ロジウム	4.5 - 5.0
	パラジウム	4.5 - 5.0
	鐵	4.0 - 4.5
	カドミウム	4.0 - 4.5
	95	4.0 - 4.5
	アンチモン	4.0 - 4.5

	テルル	4.5 - 5.0
6	タンタル	4.0 - 4.5
	タングステン	~4.5
	レニウム	~5.0
	オスミウム	4.5 - 5.0
	イリジウム	5.5 - 6.0
	白金	5.5 - 6.0
	金	4.5 - 5.0
	水銀	~4.5
	鉛	~4.0
•	ピスマス	4.0 - 4.5
	ポロニウム	4.5 - 5.0

4 • V またはそれ以上の仕事関数をもつ利用可能金属の前記列挙から、魅力のあるより高い仕事関数の金属は大部分はアルミニウム、第 I • 族金属(銅、鍛および金)、第 IV、 V、および N 族の中の金属、および第 8 族遷移金属、特にこの族からの貴金属、によつて占められるアルミニウム、銅、銀、金、鯣、鉛、ピスマス、テルル、おびアンチモンがカソード中へ組入れるための特に好ましいより高い仕事関数の第二金属である。

ない)、そして、有機質BLデバイスが光透過性 アノードをもつていて電極領域を通して光放射を 達成するということの必要性から開放するもので ある。

第二金属が果たすことが観察されている第三の価値ある機能は、そのBLデバイスの有機質発光 媒体の上への第一金属の蒸着を助けることである。 蒸着において、第二金属も沈着されるときには、 より少ない金属が真空室の壁の上で沈着され、よ り多くの金属が有機質発光媒体上で沈着される。 有機質BLデバイスを安定化し、薄いカソードの シート抵抗を減らし、そして有機質発光媒体によ る第一金属の受容を改善することにおける、第二 金属の有効性は以下の実施例によつて示されてい る。

これらの利点を達成するのに必要とされる第二 金属はほんの小割合で存在すればよい。カソード の合計金属原子の値かに約0.1%が実質的改善を 得るのに第二金属によつて占められればよい。第 二金属がそれ自身低仕事関数金属である場合には、 仕事関数あるいは酸化安定性のいずれかを基準にした第二金属の選択を制約することがないのにはいくつかの理由が存在する。第二金属はカソードの少量成分にすぎない。それの主機能の一つは第一の低仕事関数金属を安定化することであり、そして、驚いたことには、それはそれ自身の仕事関数および被酸化性と無関係にこの目的を選成する。

第二金属が果たす第二の価値ある機能はカソードの厚みの関数としてカソードのシート抵抗水準 らすことである。許容可能の低いシート抵抗水準 (100オーム/cm²以下)が薄いカソードの厚現で(250オングストローム以下)において実現を れるので、高水準の光透過を示すカソードを おれることができる。このことは、許容を 医に なができる。このことは、許容を 医に で 変にでする。これはひいては、本発明の有機 で とし デバイスが光透過性カソードで以て組立てられることを可能とし(ただし必要とするものでは

第一および第二金属の両者が低仕事関数金属であり、どちらが第一金属でありどちらが第二金属でありとちらが第二金属であると考えるかは問題ではない。例えば、カソード組成が、一つの低仕事関数金属によつて占められている合計金属原子の約0.1%の範囲にあることができる。好ましくは、二つの金属のうちの一つは存在する合計金属の少くとも1%、最適には少くとも2%を占める。

第二金属が比較的高い(少くとも4.0 eV)仕事 関数の金属であるときには、低仕事関数金属は好 ましくはカソードの合計金属原子の50%以上を 占める。これはカソードによる電子注入効率にお ける低下をさけるためであり、しかし、第二金属 添加の利点はその第二金属がカソードの合計金属 原子の20%以下を占めるときに本質的に実現さ れるということが観察に基いてまた予言される。

前記の論議はカソードを形成する金属の二成分 組合せに関してなされてきたが、希望する場合に は、3個、4個、さらにはそれより多い数の金属の組合せが可能でありかつ使用できることが、もちろん予想される。上記第一金属の割合は低仕事関数金属の便宜的組合せのいずれかによつて占められることができ、第二金属の割合は高および/または低仕事関数金属の組合せのいずれかによつて占められることができる。

第二金属は電気伝導性を増進するよう頼りにされ得るが、カソード合計金属のそれらの小割合は、これらの金属が電気伝導性の形で存在することを不必要にする。第二金属は化合物(例えば、鉛、錫、またはアンチモンのテルル化物)あるいは、一つまたは一つより多い金属酸化物または塩の形にあるような酸化された形で、存在することができる。第一の低仕事関数金属はカソード金属の主要割合を占め、電気伝導にとつて頼りにされるので、それらはその元素状形態で用いられるのが好ましく、ただし、いくらかの酸化が熟成時におこつてもよい。

第二金属の存在が物理的に介在してカソードの

物で以てまず被覆し、次いでオキシン(CO-1) で以て被覆される同等のガラス支持体を、図4お よび5の被覆を形成するのに使用した。

第一金属単独を支持体上または有機質発光媒体 上へ沈着させる際、溶液からであつても、あるい は好ましくは蒸気相からであつても、第一金属の はじめの空間的に分離された沈着物はその後の沈 着のための核を形成する。その後の沈着はこれら の核を微結晶へ成長させる。その結果は微結晶の 不均等の無作為的分布であり、不均質カソードを 生する。この核形成段階および成長段階の少くと も一つ、そして好ましくはその両方の間で第二金 展を提供することにより、単一元素が提供する高 度の対称性が減らされる。二つの物質が正確に同 し晶癖と寸法をもつ結晶細胞を形純することがな いので、第二金属はどれでも対称度を減らし、少 くともある程度まで微結晶成長をおくらせる。第 一および第二の金属が区別できる結晶晶癖をもつ 場合には、空間的対称性はさらに減らされ、微結 晶成長はさらにおくらされる。微結晶成長をおく

安定性と光透過性の増進をシート抵抗を下げながら行なわせる様式は、図4と5を比較することができる。図4は、マグネシウムから成る蒸着させた慣用的の従来法のカンクストロームである。そのマグネシウム被優の厚さは2000オングストロームである。その被優の不均質性は、その関気伝導性と光を透過する能力とを損ずる化のであるが、きわめて明瞭である。その不均質性のゆえに、その被後はまたより浸透性であり、それゆえ、酸化性劣化をより受けやすい。

まさに対照的に、本発明を例証する図5のカソードは、これも厚さが2000オングストロームであつて、滑らかで特色のないものである。このカソードはマグネシウムと銀の真空蒸滞によつて形成され、マグネシウムと銀は10:1の原子比で存在する。すなわち、銀原子は存在する合計金属原子の9%の機度で存在する。本発明のカソードの感知できない低粒子性はた着支持体の高率でより均質の被模の指標である。インジウム場酸化

らせることは追加的な核形成部位の形成に好都合 である。このようにして沈奢部位の数は増加し、 より均質な被覆が違成される。

金属の特定的選択に応じて、第二金属は、支持体とより相容性である場合には、不釣合いの数の核形成部位をつくり出すことができ、第一金属が次いでこれらの核形成部位において沈着する。そのような機構は、第二金属が存在する場合に、第一金属が支持体によつて受容される効率が著しく増進されるという観察を説明するかもしれない。例えば、第二金属が同時沈着されつつあるときには真空室壁の上で第一金属のより少ない沈着がおこるということが観察された。

カソードの第一および第二の金属は、同時沈着される場合には、均密にまぜ合わされる。すなわち、第一金属あるいは第二金属の沈着がどちらも、残りの金属の少くとも一部が沈着される前に完了することがない。第一および第二金属の同時沈着は一般的には好ましい。あるいはまた、第一および第二の金属を順次増分的に沈着させることがで

き、これは、並流沈潜に近似するかもしれない。

必要とされるわけではないが、カソードは一た ん形成されると後処理を行なうことができる。例 えば、カソードは支持体の安定性限度内で避元界 囲気中で加熱してもよい。リード線結合あるいは デバイスの包み込みという慣用的付随事項のよう なその他の作業も実施することができる。

寒 施 例

本発明とその利点は以下に示す特定実施例によってさらに例証される。用語「原子パーセント」は存在する金属原子の合計数を基準にした、存在する特定金属のパーセンテージを示す。換言すると、それはモル%と類似であるが、分子でなく原子を基準にする。用語「セル」は実施例中で用いるときには有機 B L デバイスを指す。

実施例 1-6. 色相改良

本発明の娶請事項を瀕たす有機質発光媒体を含む8ムデバイスを次のようにして構成した:

デバイスによつて放射される光の色相のずれを下の表 I に要約する。有機質 B L デバイスの仕事率の変換(以後は単純に効率ともよぶ)を、放射される光の仕事率(power of the light emitied)の供給仕事率に対する比として、0.05 mW/cm² の光出力水準において、測定した。相対的効率は検査されつつある B L デバイスの効率をドープ剤を含めない相当 B L デバイスの効率によって割ることによって決定した。

		表 【		
EL デバイス	ドープ剤	漫度 モル%	相対的 仕事率 変換効率	色相
対照標準	なし	0	1	緑
実施例1	FD-27	3×10 ⁻¹	1.5	橙
実施例2	FD-28	1.6 × 1 0 ⁻¹	2	赤一橙
実施例3	FD-29	0.5×10^{-1}	0.5	赤一橙
実施例4	FD-30	2×10 ⁻¹	0.8	赤一橙
実施例5	<i>FD</i> - 31	6 × 1 0 ⁻¹	0.6	赤一橙
実施例6	FD-119	0.3×10 ⁻¹	0.9	橙-緑

研磨し、続いてイソプロピルアルコールと蒸溜水 との1:1(容積)混合物の中で超音波洗滌した。 それをイソプロピルアルコールで以てすすぎ、次 いでトルエン蒸気中で約5分間浸漬した。

- b) ホール注入・輸送用のATA-1層(750 Å)を次にアノード上で沈着させた。ATA-1 を石英ポートからタングステン・フイラメントを 便つて蒸発させた。
- e) 発光帯を形成する電子注入・輸送層(750 Å)を次にATA-1層の上部に沈着させた。
 CO-1をホスト物質として用い、石英ボートから蒸発させた。ドープ剤として発光帯中で組込まれるべき螢光物質を別の石英ボートから並流的に蒸発させた。一つの場合においては、螢光物質を組入れなかつた。タングステン・フィラメントを両方の蒸発について使用した。
- d) 発光帯の上部に10:1の原子比のMg と Ag で形成された2000 Aのカソードを沈滑させた。

異なる螢光物質の存在に帰せられる有機質 B L

表 I から、すべての場合において、ドープ剤としての優光染料の存在は光放射をより長い波長へ移行させたことは明らかである。 F D - 28の存在がある場合とない場合の放射光のスペクトルを比較することにより、ピーク放射が優光染料の添加によつて約540 nmから610 nmへずらされたことが決定された。 F D - 27と F D - 28の存在は有機質 B L デバイスの仕事率変換効率を著しく増すというもう一つの好都合な効果をもつていた。対照標準の B L デバイスは 5×10⁻² W/Wの絶対効率をもつている。

実施例 7-13. 強度の関数としての色相 一連の有機質 E L デバイスを、F D - 3 1 を異なる濃度水準において使用して、実施例 1 から 6 に記載のとおりにつくつた。結果を表 I にまとめる。

-2-	•
奕	1

濃度、モル%	相対効率	発光 l mas
0	1.0	5 3 5
2.2×10^{-2}	0.9	6 4 8
6.2×10^{-2}	0.4	640
1.1×10^{-1}	0.8	6 4 5
3.2×10^{-1}	0.35	666
4.5×10^{-1}	0.27	665
4.4	0.14	690

表 I から、発光のピーク波長が155μmの範囲にわたつてずらされたことが明らかである。出力効率は優光物質の水準が増すにつれて多少低下した。しかし、690μmにおいて測定した出力効率はドープ剤を含まない CO-1を含む B L デバイスと比べるときに実際に増進された。

爽 施 例 14. 安定性

本発明の受請事項を満たす有機質発光媒体を含む B L デパイスを次のようにして構成した:

とで形成された $2000 \stackrel{\circ}{A}$ のカソードを沈着させた。

セルを 2.0 mA/cm^2 の一定電流において乾燥アルゴン雰囲気中で作動させた。初期の光出力は $0.4.5 \text{ mW/cm}^2$ であつた。5.0.0 時間の連続運転後において光出力は $0.1.5 \text{ mW/cm}^2$ であつた。

セルを上述のとおりに組立てて選転しただし FD-28を省略するとき、セルの光出力は僅か 250時間の運転後において0.15 mW/cm²以下 に落ちた。

奥 施 例 15-28. 還元電位とパンドギヤツブ

一連のBLデバイスを実施例14に述べたとおりに組立てたが、しかし異なる螢光染料を存在させた。使用して成功した螢光染料とホスト物質 CO-1との遺元電位およびパンドギャップを表し において比較した。 研磨し、続いてイソプロピルアルコールと蒸溜水 との1:1(容積)混合物の中で超音波洗滌した。 それをイソプロピルアルコールで以てすすぎ、次 いでトルエン蒸気中で約5分間浸した。

- も)ホール注入用PC-10層(300Å)を アノード上で真空蒸着によつて沈着させた。PC -10を石英ポートからタングステン・フイラメ ントを使つて蒸発させた。
- e) ホール輸送用ATA-1層(350Å)を 次にホール注入層上で沈着させた。ATA-1を 石英ポートからタングステン・フイラメントを使 つて蒸発させた。
- d) 発光帯を形成する電子注入・輸送層(750 Å)を次にATA-1層の上に沈着させた。CO-1をホスト物質として用い、石英ポートから蒸発させた。FD-28を、別の石英ポートからの並流蒸発により、CO-1を基準に2モル%の濃度でドープ剤として発光帯中で組入れた。タングステン・フィラメントを両方の蒸発について用いた。
 - e) 発光帯の上に10:1の原子比のMgとAg

表 [

物質	E - 赤 ボルト	パンドギヤ ツブ *V	相対効率
C 0-1	-1.79	2.8 1	1.0
F D - 4	- 1.4 6	2.5	2.0
F D - 5	- 1.5 8	2.5 8	2.0
FD-7	- 1.7 7	2.7 5	0.8
FD-11		3.3 5	-
FD-15	- 1.6 9	2.6 3	1.0
FD-19	- 1.6 8	2.6 4	-
FD-20	- 1.5 1	2.6 1	1.4
FD-21	- 1.4 6	2.63	1.0
FD-22	- 1.7 5	2.6 9	0.8
FD-25	- 1.3 8	2.6 3	-
FD-26	- 1.6 6	2.7 2	· <u>-</u>
FD-27	- 1.3 2	2.1 7	1.5
FD-28	- 1.3 4	2.01	2.0
FD-119	- 1.3 9	2	0.9

各々の場合において、CO-1層へのドープ剤として螢光染料を含むBDデパイスは肉眼的に検出できる色相の移行を示した。次の染料、FD-4、FD-5、FD-15、FD-20、FD-27

および PD-28、もまた効率における改善をもたらした。

ホスト物質 CO-1 より負の選元電位、あるいは より大きいパンドギャップ電位、のいずれかを示 す螢光染料が置換されるときには、螢光染料の存 在に帰することができる有用な結果は観察されな かつた。

附録Ⅰ

後光性化合物FD-114の製造

* - プチルリチウム(ヘキサン3.5 ml中の 7 ミリモル)を乾燥テトラヒドロフラン中のジイソプロピルアミン(1 ml, 7.2 ミリモル)のよく撹拌された冷(-70℃)溶液ヘアルゴン雰囲気下でゆつくりと添加した。5分間撹拌後、テトラヒドロフラン20 ml中の 6 - メトキシジヒドロフエナレノン 1.5 9、7.0 ミリモルの溶液をゆつくりと添加した。

生成する暗色溶液を-70℃で1.5時間撹拌した。溶液を注射器を使つて、マーチンらのJ.Org. Chem. 43、4673-4676ページ、(1978)

て見られた。橙色蟹光染料を含むパンドが組合わされ、溶剤を蒸発させて、融点が135-136 で m/s が $278(M^+)$ である4- メトキシ-8 - メチル-10- オキソ-7,8,9,10- テトラヒドロベンゾ [d,s] アンスラセンの860 写(収率44%)が得られた。 $C_{18}H_{16}O$ についての計算上の分析値は、C,82.0、H,6.2 であり、実測値はC,81.7、H,6.3 であつた。

N,N-ジメチルホルムアミド(15ml)中の上記同定化合物の530m(1.9ミリモル)の溶液を、90℃へ加熱されたN,N-ジメチルホルムアミド(30ml)の中の700m(4.1ミリモル)の塩化第二銅・水和物と200m(4.7ミリモル)の塩化ナトリウムとの溶液へゆつくりと添加した。生成混合物を70分間攪拌した。氷を混合物へ添加し、生成する褐色固体を分離し、冷水で以て数回洗滌し、397m(収率80%)の染料1を得た。この生成物はシリカゲル上の溝層クロマトグラフイによつて純粋であることが示されたが、酢酸エチル-エタノールから再結晶させて、

によつて記述されている手順に従つてつくつた (2-エトキシ-1,3-ペンタジエニル)-ト リフエニルホスホニウム・ヨーダイドの59 (10ミリモル)を含む丸底フラスコへ、次に移 した。生成懸濁液を室温で1時間攪拌し、3時間 選流させた。これらの段階はすべてアルゴン下で かつ湿分を排除しながら実施した。

この懸濁液を次に室温へ冷却し、1規定塩酸の50mlを添加し、1時間激しく境拌した。次に50mlのエーテルを添加し、各層を分離した。追加の3回のエーテル抽出物を最初のものと組合わせ、そのエーテル溶液を次に飽和炭酸ナトリウム溶液、水、および、飽和塩化ナトリウム溶液で改築した。エーテル溶液を乾燥し、溶剤を蒸発で洗涤した。エーテル溶液を乾燥し、溶剤を蒸発ではであ39の固体残留物が得られた。残留物を、溶離剤として10:45:45の酢酸エチル、ジクロメタン、シクロマトグラフイを経剤として10:45:45の酢酸エチル、ジクロメタン、シクロマトグラフイを経れます。所望生成物は長波長(355mm)紫外ランプで以て風射するときに橙色バンド

融点 289-295 で m/e が 260 (M^+) である物質が得られた。この染料の構造はそれのN-7 エニル -N-4 チルカルパメート誘導体の分析によつて確認された。 $C_{20}H_{10}NO_3$ についての計算された分析値はC,79.4、H,4.9、N,3.6 であり、爽測値はC,79.2、H,5.1、N,3.8 であつた。

螢光染料FD-116の製造

塩化第二銅・二水塩(2.45 g, 14.4ミリモル)と塩化リチウム(1.0 g, 22.7ミリモル)を90℃へ加熱した20 mlのN, N-ジメチルホルムアミド(DMF)の中で経濁させた。この熱混合物へ10 mlのDMFの中に溶かした実施例1のメトキシケトン中間体の650 mg(2.34ミリモル)の溶液を添加した。混合物を90℃で24時間保ち、次に氷と水を添加することによつて急冷した。生成沈澱を水で以て数回洗滌して乾燥した。1:1の酢酸エチル/ジクロロメタンの中の10%メタノールで以てすりつぶすことによつでそれを精製して、染料3の300mg(44%)が得られた。このすりつぶし段階からの生成物は意図す

る応用にとつて十分に純粋である。それはさらに、溶離剤として1:1のジクロロメタン/シクロヘキサン混合物の中の20%酢酸エチルを便つてシリカゲル上のフラツシユ・クロマトグラフイによつて精製し、238-240℃の融点をもつ物質を得ることができた。染料3の構造はそれのメチルエーテル誘導体とそれのN-フエニル-N-メチルカルパメート誘導体との両方の元素分析によつて確認された。

メチルエーテル誘導体 $C_{19}H_{18}CLO_2$ についての分析値は、計算値:C,73.9、H,4.2; 実測値:C,74.0、H,4.1; であつた。

カルパメート誘導体 $C_{20}H_{10}CLNO_{3}$ についての分析値は、計算値:C,73.0、H,4.2、N,3.3;実測値:C,72.8、H,4.1、N,3.1;であつた。

螢光染料FD-118の製造

N-フェニル-N-メチルカルバモイルクロライド(1.2当量)を容剤としてのトルエンの中のピリジンおよび実施例2の染料3の各1.2当量の混合物へ添加し、混合物を加熱して12時間還流

せ、溶剤を蒸発させた。残留物を酢酸エチルで以てすりつぶして沪過し、融点 244-246 でで (M^+) の m/e 313 をもつ、収率 44%の染料 6 が得られた。

(f) 本発明の効果

ホール・電子再結合に応答して光を放射するととができる優光物質が、ホール注入および電子注入の両方を持続し得る有機質ホスト物質の薄膜の中で存在するととが、光放射の被長の広い幅の中からの選択を可能にする。優光物質のどれか一つあるいは組合せを特に含む本発明の薄膜有機質 B L デバイスを形成する物質、カソード金属、およびホール注入・輸送物質、を選択することによって、従来実現されていたよりも安定なデバイス 運転を選成させることができる。

4. 〔図面の簡単な説明〕

図1、2および3はELデバイスの模式線図である。

個々の層の厚さはあまりにも薄く、かつ各種の デパイス要素の厚み差があまりにも大きくて、尺 させた。このトルエン溶液を冷却し、稀釈塩酸で、 次に水で、そして最後に塩水で以て洗滌した。有 機層を分離し溶剤を蒸発させた。残留物を、溶離 剤として1:1のジクロロメタン/シクロヘキサ ン中の20%酢酸エチルを使用して、シリカゲル 上のフラツシユ・クロマトグラフイによつて精製 した。染料5は233-235℃の融点をもち、 実施例2におけるカルバメートについて与えられ る元素分析値をもつている。

螢光染料FD-119の製造

少量のジクロロメタン中に落かした実施例1のメトキシケトン中間体(400%,1.4ミリモル)を無水メタノールの100 m中の5 ml、59.8ミリモルのピロリジンへ添加し、混合物を攪拌しながら4日間避流させた。混合物を冷却し溶剤を液圧下で蒸発させた。残留物を、反応の出発時の0%から終りにおける50%の範囲にある酢酸エチルを含む1:1のジクロロメタン/シクロヘキサンを使い、シリカゲル上のフランシュ・クロマトクラフィによつて精製した。適切な適分を組合わ

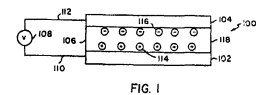
度に応じて描くことができず、あるいは尺度に比例して描くことができないので、図面は必然的に 模式的性質のものである。

用語解説

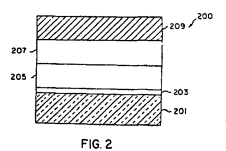
- 100はELデバイスであり、
- 102はアノードであり、
- 104はカソードであり、
- 106は発光媒体であり、
- 108は電力原であり、
- 110と112は導体であり、
- 114は注入されたホールを模式的に表わし、
- 116は注入されたホールを模式的に表わし、
- 118は発光物質の縁を表わし、
- 200はELデバイスであり、
- 201は支持体であり、
- 203はアノードであり、
- 205はホール輸送層であり、
- 207は電子輸送層であり、
- 209はカソードであり、
- 300はELデバイスであり、

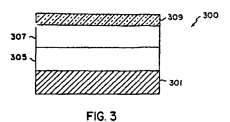
301はアノードであり、305はホール輸送層であり、307は電子輸送層であり、

309はカソードである。



代理人 弁理士 湯 茂 恭 三(外4名)





手続補正普

昭和63年 4月/5日

特許庁長官 小川邦夫 殿

1. 事件の表示



昭和63年特許願第49450号

2. 発明の名称

改良薄膜発光帯をもつ電場発光デバイス

- 3. 補正をする者事件との関係 特許出願人住 所名 称 (707) イーストマン・コダック・カンパニー
- 4. 代 理 人 住 所 東京都千代田区大手町二丁目2番1号 新大手町ピル 206区 電 話 270-6641~6 氏 名 (2770) 弁理士 渦 浅 恭
- 5. 補正の対象 タイプ印書により浄書した明細書
- 6. 補正の内容 別紙の通り(尚、明細書の内容には変更なり)

